Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 698 102 B1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

- (45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 01.03.2006 Patentblatt 2006/09
- C12N 15/53 (2006.01) C12Q 1/60 (2006.01)

(51) Int Cl.:

C12N 9/04(2006.01)

- (21) Anmeldenummer: 94915569.1
- (22) Anmeldetag: 02.05.1994

- (86) Internationale Anmeldenummer: PCT/EP1994/001394
- (87) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 1994/025603 (10.11.1994 Gazette 1994/25)
- (54) CHOLESTERINOXIDASE AUS BREVIBACTERIUM STEROLICUM
 CHOLESTEROL-OXIDASE FROM BREVIBACTERIUM STEROLICUM

CHOLESTEROL-OXYDASE DU BREVIBACTERIUM STEROLICUM

- (84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL PT SE
- (30) Priorität: 05.05.1993 DE 4314793 09.12.1993 DE 4342012
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 28.02.1996 Patentblatt 1996/09
- (73) Patentinhaber: Roche Diagnostics GmbH 68305 Mannhelm (DE)
- (72) Erfinder: JARSCH, Michael D-83670 Bad Heilbrunn (DE)

(56) Entgegenhaltungen:

EP-A- 0 452 112

EP-A-0560983

- GENE. Bd. 103, 1991, AMSTERDAM NL Selten 93 - 96 T. OHTA ET AL 'Sequence of gene choB encoding cholesterol oxidase of Brevibacterium sterolicum: comparison with choA of Streptomyces sp. SA-COO' in der Anmeldung erwähnt
- BIOSCIENCE, BIOTECHNOLOGY, AND BIOCHEMISTRY Bd. 56, Nr. 11, November 1992 Selten 1786 - 1791 T. OHTA ET AL 'Hyperexpression and analysis of choB encoding cholesterol oxidase of Brevibacterium sterolicum in Escherichia coll and Streptomyces lividans' in der Anmeldung erwähnt

EP 0 698 102 B1

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft eine Cholesterinoxidase aus Brevibacterium sterolicum, ein Verfahren zur Herstellung einer rekombinanten Cholesterinoxidase aus Brevibacterium sterolicum, eine für dieses Verfahren geeignete DNA-Sequenz, welche eine zytoplasmatische Expression der rekombinanten Cholesterinoxidase im Wirtsbakterium bewirkt, sowie die so erhältliche rekombinante Cholesterinoxidase.

[0002] Für die enzymatische Bestimmung von Cholesterin ist die Cholesterinoxidase von großer Bedeutung. Sie katalysiert die Oxidation von Cholesterin zu Cholesten-3-on und H₂O₂. Cholesterinoxidase aus verschiedenen Organismen wie Pseudomonas, Mycobacterium, Nocardia, Arthrobacter und Brevibacterium sind bereits beschrieben worden (T. Uwajima et al., Agr. Biol. Chem. 37 (1973), 2345 - 2350). Alle diese bekannten Cholesterinoxidasen sind sezemierte Proteine. Das Bodenbakterium Brevibacterium sterolicum KY 3643 (ATCC 21387) zeigt eine besonders hohe Aktivität der Cholesterinoxidase. Aus diesem Bakterium sind drei Isoenzyme der Cholesterinoxidase bekannt, die sich in ihrem isoelektrischen Punkt, der Substratspezifität gegenüber verschiedenen Steroiden, der Affinität gegenüber Cholesterin im pH-Optimum und der DNA bzw. Aminosäuresequenz unterscheiden (EP-A 0 452 112 und EP-A 560 983). Die Cholesterinoxidase I aus Brevibacterium sterolicum zeigt eine geringe Affinität zu Cholesterin (K_M 1,1 x 10⁻³ mol/I) und ist aus Brevibacterium sterolicum nur in geringer Ausbeute erhältlich. Die Expression einer kompletten für die Cholesterinoxidase I kodierenden DNA in E. coli wurde bereits versucht, ist jedoch bislang nicht gelungen (K. Fujishiro et al., Biochem. Biophys. Res. Com. 172 (1990), 721 - 727, T. Ohta et al., Gene 103 (1991), 93 - 96). Auch die Expression spezieller Deletionsmutanten der für die Cholesterinoxidase I kodierenden DNA, welche mit Teilen des lac z Gens fusioniert wurden, führte zu keiner befriedigenden Expression in E. coli (T. Ohta et al., Biosci, Biotech, Biochem, 56 (1992), 1786 - 1791). In der EP-A 0 452 112 wird die Klonierung und Expression von weiteren Cholesterinoxidasen aus Brevibacterium sterolicum beschrieben. Die Expression dieser DNAs führt jedoch ebenfalls nicht zu einer ausreichenden Menge an aktiver Cholesterinoxidase.

[0003] Aufgabe der Erfindung war es, eine Cholesterinoxidase mit hoher Affinität zu Cholesterin in großen Mengen und in aktiver Form zur Verfügung zu stellen.

[0004] Diese Aufgabe wird gelöst durch eine Cholesterinoxidase, welche die in SEQ ID NO 2 gezeigte Aminosäuresequenz aufweist. Diese Cholesterinoxidase ist aus Brevibacterium sterolicum erhältlich oder auch rekombinant herstellbar.

[0005] Es hat sich überraschenderweise gezeigt, daß eine derartige Cholesterinoxidase rekombinant in großer Menge und in aktiver Form hergestellt werden kann. Diese Cholesterinoxidase weist ein Molekulargewicht von 60 kD, einen isoelektrischen Punkt von ca. 5,5 (jeweils gemessen im Phast-System, Pharmacia-LKB) sowie einen K_M-Wert für Cholesterin von 1 x 10⁻⁴ mol/l (in 0,5 mol/l Kaliumphosphatpuffer pH 7,5 bei 25°C) auf und ist in einem pH-Bereich von 5,5 bis 8,0 wirksam.

[0006] Es hat sich gezeigt, daß diese Cholesterinoxidase in großer Menge in aktiver Form erhalten werden kann, wenn für eine heterologe Expression eine DNA verwendet wird, welche für ein Peptid mit Cholesterinoxidase-Aktivität kodiert mit der in SEQ ID NO 1 gezeigten DNA-Sequenz oder der dazu komplementären DNA-Sequenz.

[0007] Vorzugsweise wird eine DNA verwendet, welche die in SEQ ID NO 1 gezeigte Sequenz aufweist. In dem Fachmann geläufiger Weise können jedoch degenerierte Codons durch andere Codons, welche für die gleiche Aminosäure kodieren, ersetzt werden. Zusätzlich soll die verwendete DNA eine der in SEQ ID NO 3, 4 und/oder 5 gezeigten DNA-Sequenzen aufweisen und für ein Peptid mit Cholesterinoxidase-Aktivität kodieren. Unter einem Peptid mit Cholesterinoxidase-Aktivität ist ein solches Peptid zu verstehen, welches die Oxidation von Cholesterin (5-Cholesten-3- β -ol) zu 4-Cholesten-3-on und H_2O_2 katalysiert.

[0008] Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher eine DNA, welche für ein Peptid mit Cholesterinoxidase-Aktivität kodiert mit der in SEQ ID NO 1 gezeigten DNA-Sequenz oder der dazu komplementären DNA-Sequenz.

[0009] Mit einer solchen DNA kann eine mindestens 10fach h\u00f6here Aktivit\u00e4t der rekombinant hergestellten Cholesterinoxidase im Rohextrakt erhalten werden als mit den bislang beschriebenen Verfahren und Cholesterinoxidasen.

[0010] Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung einer rekombinanten Cholesterinoxidase durch Transformation einer geeigneten Wirtszelle mit einer erfindungsgemäßen DNA, welche in einem geeigneten Expressionssystem vorliegt, Kultivierung der transformierten Wirtszellen und Isolierung der gebildeten Cholesterinoxidase aus dem Zytoplasma der transformierten Zellen.

[0011] Mit diesem Verfahren ist es überraschenderweise möglich, eine rekombinante Cholesterinoxidase in großer Menge und aktiver Form aus dem Zytoplasma der transformierten Wirtszelle zu erhalten. Dabei kann die verwendete DNA am 5'-Ende eine zusätzliche Nukleotidsequenz enthalten, die ein Translations-Startcodon, jedoch kein Stopcodon aufweist, wobei diese zusätzliche Nukleotidsequenz nicht zu einer Leserasterverschiebung führt und keine für die Se-

kretion des gebildeten rekombinanten Enzyms funktionell aktive Signalsequenz darstellt. Die Länge dieser Nukleotidsequenz beträgt etwa 3 bis 90 Basenpaare.

[0012] Vorzugsweise weist die zusätzliche Nukleotidsequenz eine der in den Sequenzprotokollen 6, 8, 10, 12, 14 und 16 gezeigten Sequenzen anstelle der nativen Signalsequenz auf.

[0013] Ein bevorzugter Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Herstellung einer rekombinanten Cholesterinoxidase, wobei eine erfindungsgemäße DNA verwendet wird, welche am 5'-Ende eine der in SEQ ID NO 6, 8, 10, 12, 14 oder 16 gezeigten Sequenzen aufweist.

[0014] Die Transformation der für die rekombinante Herstellung verwendeten Wirtszellen erfolgt nach bekannten Verfahren (siehe z.B. Sambrook, Fritsch und Maniatis, "Molecular Cloning, A Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor 1989). Die transformierten Wirtszellen werden dann unter Bedingungen kultiviert, die eine Expression des Cholesterinoxidase-Gens erlauben. Je nach dem verwendeten Expressionsvektor ist hierfür in bekannter Weise gegebenenfalls die Zugabe eines Induktors (z.B. Lactose oder Isopropyl-β-D-thiogalactopyranosid (IPTG)) zum Kulturmedium, eine Temperaturerhöhung oder eine limitierte Glucosezufuhr zweckmäßig. Die Isolierung der rekombinanten Cholesterinoxidase aus dem Zytoplasma der transformierten Zellen erfolgt dann nach bekannten Verfahren.

[0015] Mit diesem Verfahren ist es möglich, die erfindungsgemäße Cholesterinoxidase als rekombinantes Enzym in einer Ausbeute von 8 - 20 U/ml zu erhalten. Die Expression des vollständigen Cholesterinoxidase-Gens, welches die Signalsequenz enthält, ergibt dagegen lediglich eine Ausbeute von unter 0,1 U/ml.

[0016] Ein bevorzugter Gegenstand der Erfindung ist eine erfindungsgemäße, für ein Peptid mit Cholesterinoxidase-Aktivität kodierende DNA, welche am 5'-Ende eine der in SEQ ID NO 6, 8, 10, 12, 14 und 16 gezeigten Sequenzen aufweist. Besonders bevorzugt sind die in den Sequenzprotokollen 18, 20, 22, 24, 26 und 29 gezeigten Sequenzen. Vorzugsweise liegen diese erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen in einem Expressionsvektor kloniert vor. Mit Hilfe dieser DNA kann die erfindungsgemäße Cholesterinoxidase in beliebigen Mengen in den für die rekombinante Herstellung von Proteinen üblicherweise verwendeten Bakterien gewonnen werden. Vorzugsweise erfolgt die Expression in E. coli.

[0017] Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher eine rekombinante Cholesterinoxidase, welche von einer erfindungsgemäßen DNA kodiert wird und am N-terminalen Ende eine der in SEQ ID NO 7, 9, 11, 13, 15 oder 17 gezeigten Aminosäuresequenzen aufweist.

[0018] Diese rekombinante Cholesterinoxidase ist für einen enzymatischen Test zur Bestimmung von Cholesterin ebenso geeignet wie die übrigen aus dem Stand der Technik bekannten Cholesterinoxidasen. Falls erforderlich können in dem Fachmann geläufiger Weise durch in-vitro-Mutagenese zwischen diesen N-terminalen Sequenzen und der Aminosäuresequenz der reifen Cholesterin-oxidase Erkennungssequenzen für spezifische Proteasen wie z.B. der IgA-Protease, der Enterokinase oder des Faktors Xa integriert werden, so daß auch nach der zytoplasmatischen Expression der um diese N-terminalen Sequenzen verlängerten Cholesterinoxidase eine Abspaltung solcher anfusionierter N-terminaler Sequenzen möglich ist.

[0019] Ein bevorzugter Gegenstand der Erfindung ist eine rekombinante Cholesterinoxidase, welche die in SEQ ID NO 21, 23, 25, 27 oder 29 gezeigte Aminosäuresequenz aufweist, sowie die Verwendung einer solchen rekombinanten Cholesterinoxidase in einem enzymatischen Test zum Nachweis von Cholesterin. Dabei wird vorzugsweise das in der Cholesterinoxidasereaktion gebildete H₂O₂ in einer nachgeschalteten Indikatorreaktion als Maß für das in der Probe vorhandene Cholesterin bestimmt.

[0020] Die in den Beispielen genannten Plasmide pUC-Chol-B2-BB (DSM 8274), pmgl-Sphl (DSM 8272) und pfl-20AT1-SD (DSM 8273) wurden am 05.05.1993 bei der Deutschen Sammlung für Zellkulturen und Mikroorganismen GmbH, Mascheroder Weg 1b, D - 3300 Braunschweig hinterlegt.

40 [0021] Die Anmeldung wird durch die folgenden Beispiele in Verbindungen mit den Sequenzprotokollen und Figuren n\u00e4her erl\u00e4utert.

SEQ ID NO 1 zeigt die Nukleinsäuresequenz der erfindungsgemäßen Cholesterinoxidase.

45 SEQ ID NO 2 zeigt die Aminosäuresequenz der erfindungsgemäßen Cholesterinoxidase.

SEQ ID NO 3 - 5 zeigen Nukleotidsequenzen aus erfindungsgemäßen, für ein Peptid mit Cholesterinoxidase-Aktivität kodierenden DNA's.

SEQ ID NO 6 - 17 zeigen die N-terminalen Sequenzen der erfindungsgemäßen rekombinanten Cholesterinoxidasegene (SEQ ID NO 6, 8, 10, 12, 14 und 16) bzw. der dazugehörigen N-terminalen Aminosäuresequenzen (SEQ ID NO 7, 9, 11, 13, 15 und 17).

SEQ ID NO 18 - 29 zeigen die Nukleinsäuresequenzen und dazugehörigen Aminosäuresequenzen von erfindungsgemäßen rekombinanten Cholesterinoxidasen.

[0022] Dabei bedeuten:

vollständige Sequenz	Konstrukt
SEQ ID NO 18-19	plac-Chol-cyt
SEQ ID NO 20-21	ppfl-Chol-cyt
SEQ ID NO 22-23	ppfl-MSN3H-Chol-cyt
SEQ ID NO 24-25	ppfl-MSN4H-Chol-cyt
SEQ ID NO 26-27	ppfl-MSN4R2K-Chol-cyt
SEQ ID NO 28-29	ppfl-MVM3H-Chol-cyt
	SEQ ID NO 18-19 SEQ ID NO 20-21 SEQ ID NO 22-23 SEQ ID NO 24-25 SEQ ID NO 26-27

10

SEQ ID NO 30 - 33 zeigen vier Oligonukleotide für die Amplifikation eines Fragments des erfindungsgemäßen Cholesterinoxidase-Gens.

SEQ ID NO 34

zeigt die Sequenz eines Adapteroligonukleotids für die in vitro-Mutagenese des Cholesterinoxidase-Gens gemäß Beispiel 5.

- Fig. 1 zeigt das Plasmid pUC-Chol-B2-BB.
- Fig. 2 zeigt das Plasmid plac-Chol-cyt.
 - Fig. 3 zeigt das Plasmid ppfl-Chol-cyt.
 - Fig. 4 zeigt das Plasmid ppfl-MSN3H-Chol-cyt.

Belspiel 1

Klonlerung des Gens für Cholesterinoxidase aus Brevibacterium sterolicum

[0023] Brevibacterium sterolicum (BMTU 2407) wird in 500 ml "nutrient broth" (Difco) 20 h bei 30°C angezüchtet. Die Zellen werden durch Zentrifugation geerntet. Die so gewonnene Zellmasse wird in 20 mmol/l Tris/HCl pH 8,0 zu 0,4 g Zell-Naßgewicht/ml resuspendiert. 2,5 ml dieser Suspension werden mit 5 ml 24 % (w/v) Polyethylenglycol 6000, 2,5 ml 20 mmol/l Tris/HCl pH 8,0 und 10 mg Lysozym versetzt und 14 h bei 4°C inkubiert. Dann erfolgt die Lyse der Zellen durch Zugabe von 1 ml 20 % (w/v) SDS und 2 mg Protease K und Inkubation für 1 h bei 37°C. Diese Lösung wird mit dem gleichen Volumen 20 mmol/l Tris/HCl pH 8,0 versetzt und dann pro ml 1 g CsCl sowie 0,8 mg Ethidiumbromid zugegeben. Diese Lösung wird durch Ultrazentrifugation 24 h bei 40.000 Upm in einem TV850 Vertikal-Rotor (DuPont) aufgetrennt. Die DNA-Bande wird dann mit einer Injektionsspritze-abgezogen. Die Entfernung des Ethidiumbromids und Ethanol-Fällung der DNA erfolgt wie bei Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Manual (1989) beschrieben. [0024] 7 μg der so gewonnenen DNA werden partiell mit der Restriktionsendonuklease NlaIII (New England Biolab) geschnitten, auf einem 0,8 % Agarosegel elektrophoretisch aufgetrennt und ein Größenbereich von ca. 2 - 12 kb ausgeschnitten. Die DNA-Fragmente werden aus dem Gel isoliert, mit Sphl geschnitten und anschließend in einen mit alkalischer Phosphatase aus Kälberdärm behandelten Plasmidvektor pUC19 ligiert. Dieser Ligationsansatz wird in kompetente E. coli K12 XL1-blue (Stratagene, Katalog-Nr. 200268) transformiert. Die transformierten Zellen werden auf Agarplatten mit LB-Medium, das 100 μ g/ml Ampicillin enthält, ausplattiert und über Nacht bei 37°C inkubiert. Die hochgewachsenen Kolonien werden auf Nitrocellulosefilter (Schleicher und Schüll) übertragen, durch Behandlung mit Toluol/ Chloroform-Dampf lysiert und die Filter mit der Kolonieseite auf Indikatorplatten (s.u.) übertragen. Auf diesen Indikatorplatten erfolgt der Nachweis auf eine Cholesterinoxidase-Aktivität durch 15- bis 30-minütige Inkubation bei Raumtem-

[0025] Klone, die eine Farbreaktion zeigen, werden ausgewählt und isoliert. Zur Kontrolle werden diese E. coli-Klone auf einer Agarplatte mit LB-Medium, das 100 µg/ml Ampicillin enthält, ausgestrichen, über Nacht bei 37°C inkubiert, die angewachsenen Kolonien zur Verifizierung nochmals auf zwei verschiedene Nitrozellulosefilter transferiert und wie oben beschrieben mit Toluol/Chloroformdampf aufgeschlossen. Ein Filter wird wieder auf eine der oben beschriebenen Indikatorplatten aufgelegt, der andere Falter auf eine Indikatorplatte ohne Cholesterin. Eine positive Farbreaktion zeigt sich nur auf den kompletten Indikatorplatten mit dem Substrat Cholesterin. Damit wird nachgewiesen, daß die durch den entsprechenden E. coli-Klon hervorgerufene Farbreaktion tatsächlich durch aktive Cholesterinoxidase verursacht wird.

Herstellung der Indikatorplatten:

[0026] Für den Plattentest zur Bestimmung von Cholesterinoxidase-Aktivität werden 100 ml 2%ige low-melting-point-Agarose (Sea Plaque BlOzym 50113) aufgeschmolzen und bei einer Temperatur von 42°C eine vorgewärmte Lösung von:

- 48 mg 4-Aminoantipyrin (Boehringer Mannheim GmbH, Katalog-Nr. 073474)
- 306 mg EST (N-Ethyl-N-sulfoethyl-3-methylanilinkaliumsalz (Boehringer Mannheim GmbH, Katalog-Nr. 586854))
- 2,5 mg Meerrettichperoxidase Reinheitsgrad II (ca. 260 U/mg (Boehringer Mannheim GmbH, Katalog-Nr. 005096))
- 10 60 μl Natriumazidlösung (20%ig)
 - 10 ml 1 mol/l Kaliumphosphat pH 7,2
 - 150 mg Cholsäurenatriumsalz (Merck, Katalog-Nr. 12448)
 - 10 ml Cholesterinsubstratlösung (s. u.)
 - H₂O ad 100 ml

15

zu der aufgeschmolzenen Agarose gegeben, vorsichtig gemischt, jeweils 10 ml in Petrischalen gegossen und zur Aufbewahrung dunkel gehalten.

Cholesterinsubstratiösung:

20

[0027] 500 mg Cholesterin (Boehringer Mannheim GmbH, Katalog-Nr. 121312) werden in 12,5 ml 1-Propanol (Merck, Katalog-Nr. 997) gelöst, nach Zugabe von 10 g Thesit (Boehringer Mannheim GmbH, Katalog-Nr. 006190) gut gemischt und H₂O ad 100 ml zugegeben. Die Substratlösung kann bei Raumtemperatur mehrere Monate aufbewahrt werden.

25 Beispiel 2

Charakterisierung des Cholesterinoxidase-Gens

[0028] Das Plasmid eines gemäß Beispiel 1 erhaltenen Klons (pUC-Chol-B2) wird nach Standardmethoden isoliert und einer Restriktionskartierung mit den Restriktionsendonukleasen BamHI, EcoRI, KpnI, XhoI, PstI unterzogen. Es zeigt sich, daß ein DNA-Fragment aus dem Genom von Brevibacterium in der Größe von ca. 5,5 kb in dem Plasmid pUC-Chol-B2 insertiert ist. Durch Subklonierung verschiedener Teilfragmente dieses 5,5 kb-Stückes und anschließender Bestimmung der Cholesterin-oxidase-Aktivität der erhaltenen E. coli-Klone kann das Cholesterinoxidase-Gen auf ein BamHI-Fragment von 2,3 kb-Größe eingeengt werden. Das Plasmid mit diesem Fragment wird pUC-Chol-B2-BB genannt (Fig. 1). Die DNA-Sequenz dieses Fragmentes wird bestimmt und auf einem Leseraster, das für Cholesterinoxidase kodiert, hin untersucht. Die Sequenz dieses Leserahmens für die reife Cholesterinoxidase ist in SEQ ID NO 1 wiedergegeben.

Beispiel 3

40

Konstruktion eines Plasmids zur Expression des Cholesterinoxidase-Gens mit heterologer Signalsequenz

[0029] Ein Vergleich der N-terminalen Aminosäuresequenz von Cholesterinoxidase, die aus Brevibacterium isoliert wurde, mit dem gesamten für Cholesterinoxidase kodierenden Leseraster von pUC-Chol-B2-BB zeigt, daß im reifen Protein die ersten 52 kodierten Aminosäuren der Gensequenz fehlen. Diese 52 Aminosäuren zeigen die Struktur einer typischen Exportsignalsequenz gram-positiver Prokaryonten (von Heijne, Biochim. Biophys. Acta 947 (1988), 307 - 333). Für die Konstruktion von rekombinanten Cholesterinoxidase-Genen, bei denen diese Signalsequenz gegen andere Sequenzen ersetzt ist, wird zunächst ein 387 bp großes DNA-Fragment aus dem Plasmid pUC-Chol-B2-BB unter Verwendung der in SEQ ID NO 30 und 31 gezeigten Oligonukleotide mittels PCR amplifiziert. Dieses Fragment enthält den für den N-terminalen Teil der reifen Oxidase kodierenden Bereich mit einer neuen Sphl-Schnittstelle direkt vor dem N-Terminus der Aminosäuresequenz des reifen Enzyms. Dieses PCR-Fragment wird mit Sphl und Pstl gespalten und zusammen mit einem Pstl EcoRI-Fragment aus pUC-Chol-B2-BB, das den restlichen Anteil des Cholesterinoxidase-Gens enthält, in den mit Sphl und EcoRl gespaltenen Expressionsvektor pmglSphl ligiert und so der Vektor pmgl-Chol-SB erhalten. In diesem Vektor enthält das Cholesterinoxidase-Gen eine in E. coli funktionelle Signalsequenz aus Salmonella typhimurium (beschrieben in WO 88/093773).

Beispiel 4

5

Konstruktion eines Plasmids zur Expression des Cholesterin-oxidase-Gens ohne Signalpeptid-kodierende Sequenz unter Kontrolle des lacUV5-Promotors

[0030] Aus dem Plasmid pmgl-Chol-SB wird durch Behandlung mit den Restriktionsendonukleasen Sphl und BamBl ein DNA-Fragment von ca. 1,85 kb Größe herausgeschnitten, das den gesamten Anteil der kodierenden Sequenz der reifen Cholesterinoxidase, aber nicht die für das Signal-Peptid kodierende Sequenz enthält. Dieses Fragment wird in den vorher mit Sphl und BamBl geschnittenen Plasmidvektor pUC19 eingesetzt. In dem so erhaltenen Plasmid plac-Chol-cyt liegt das Cholesterin-oxidase-Gen im korrekten Leseraster an die ersten zehn Codons des lacZ'-Gens aus pUC19 anfusioniert vor und liegt unter der Kontrolle des lacUV5-Promotors (Fig. 2).

Beisplel 5

Konstruktion eines Plasmids zur Expression des Cholesterin-oxidase-Gens ohne Signalpeptid-kodierende Sequenz unter Kontrolle des sauerstoffregulierten pfi-Promotors

[0031] Durch PCR-Technik wird aus dem Plasmid plac_Chol_cyt unter Verwendung der in SEQ ID NO 32 und 33 dargestellten Oligonukleotide ein DNA-Fragment von 432 bp Größe erzeugt, das vor dem ATG-Startcodon eine Clal-Schnittstelle enthält. Dieses PCR-Fragment wird mit Clal und Pstl geschnitten. Durch Behandlung mit den Restriktionsendonukleasen Pstl und BamHl wird aus dem Plasmid plac-Chol-cyt weiterhin ein Fragment mit dem restlichen C-terminalen Anteil des Cholesterinoxidase-Gens herausgeschnitten. Beide Fragmente werden simultan in den mit BamHl und Clal gespaltenen Expressionsvektor pfl 20AT1-SD einligiert. Das korrekte Ligationsprodukt enthält nun den Leserahmen der reifen Cholesterinoxidase anfusioniert an die ersten zehn Codons des lacZ'-Gens aus pUC19 unter der Kontrolle des sauerstoffregulierten pfl-Promotors (Fig. 3). Dieses Plasmid trägt die Bezeichnung ppfl-Chol-cyt.

Belsplet 6

30

Konstruktion eines Plasmids zur Expression des Cholesterin-oxidase-Gens mit alternativer N-terminaler Fusionssequenz

[0032] Zur Entfernung der im 3' untranslatierten Bereich des Cholesterinoxidase-Gens gelegenen Sphl-Schnittstelle des Plasmids ppfl-Chol-cyt wird die Plasmid-DNA mit Smal und EcoRV geschnitten und wieder religiert. 100 ng des so entstandenen Plasmids ppfl-Chol-cyt-Aterm werden dann mit den Restriktionsenzymen Clal und Sphl gespalten. Das entstandende 4,76 kb große DNA-Fragment wird in low-melting-point Agarose elektrophoretisch aufgetrennt, ausgeschnitten und eluiert (Glassmilk®-Kit, Bio 101). 100ng des so gereinigten DNA-Fragments werden mit 50 pmol eines Adapter-Oligonukleotids mit der in SEQ ID NO 34 dargestellten Sequenz (wobei "N" eine äquimolare Mischung aller 4 Basen bedeutet) versetzt und 2 Stunden bei 37°C mit T4-DNA-Ligase behandelt. Anschließend wird der Ansatz mit einer Mischung aus 4 dNTP's (Endkonz. 0,125 mmol/l) versetzt und 40 Minuten bei 37°C mit Klenow-DNA-Polymerase behandelt. Die so erhaltene Plasmid-DNA wird in E. coli XL1-blue (Stratagene) transformiert. Mit Hilfe des in Beispiel 1 beschriebenen Kolonie-Aktivitätstest werden einzelne Kolonien von erhaltenen Klonen bezüglich ihrer Cholesterinoxidase-Aktivität verglichen. Klone mit hoher Cholesterinoxidase-Aktivität werden isoliert und die Plasmid-DNA durch Restriktionsanalvse und DNA-Sequenzierung charakterisiert. Für das Plasmid eines Klons mit besonders hoher Cholesterinoxidase-Aktivität wird die Sequenz SEQ ID NO 23 ermittelt. Das betreffende Plasmid wird ppfl-MSM3H-Chol-cyt-Aterm genannt. Es ist zu_erwarten, daß in der dargestellten Art und Weise nach Isolierung und Charakterisierung genügend vieler verschiedener Klone auch noch weitere für eine besonders hohe Expression geeignete Klone gefunden werden können. Zur Wiedervervollständigung des 3'-untranslatierten Anteils wird das Plasmid ppfl-MSN3H-Chol-cyt-Aterm mit Clal und Xhol geschnitten. Ein DNA-Fragment von ca. 1,1kb mit der Translationsinitiationsregion und dem N-terminalen Anteil des Cholesterinoxidase-Gens wird isoliert und in das ebenfalls mit Clal und Xhol geschnittene Plasmid ppfl-Chol-cyt einligiert (Fig. 4). Das erhaltene Plasmid trägt die Bezeichnung ppfl-MSN3H-Chol-cyt.

Beispiel 7

Vergleich der Bildung von Cholesterinoxidase durch die verschiedenen Expressionsplasmide in E. coli

[0033] Die Plasmide pUC-Chol-B2, pUC-Chol-B2-BB, pmgl-Chol-SB, plac-Chol-cyt, ppfl-Chol-cyt, ppfl-MSN3H-Chol-cyt werden jeweils in E. coli K12 XL1-blue transformiert. Zum Vergleich der gebildeten Enzymmenge werden die Klone jeweils 15 Stunden bei 30°C in LB-Medium, das 200 µg/ml Ampicillin und folgende weiteren Zusätze

enthält, angezogen:

Klone mit den Plasmiden pUC-Chol-B2, pUC-Chol-B2-BB, plac-Chol-cyt, bei denen das Cholesterinoxidase-Gen jeweils unter der Kontrolle des lacUV5-Promotors steht, bekommen zusätzlich 1 mmol/l IPTG, der Klon mit dem Plasmid pm-gl-Chol-SB mit dem Glucose-reprimierten mgl-Promotor erhält keinen weiteren Zusatz, Klone mit den Plasmiden ppfl-Chol-cyt, ppfl-MSN3H-Chol-cyt mit dem sauerstoffregulierten pfl-Promotor erhalten 0,4% Glucose und werden in Stickstoff begasten verschlossenen Serumflaschen angezogen, wobei das Medium mit KOH auf pH 7,0 eingestellt wurde. Nach erfolgter Anzucht wird die erreichte Zelldichte durch photometrische Messung der Trübung bei 420 nm bestimmt. Die Zellen von 1 ml Kulturbrühe werden dann durch Zentrifugation in einer Mikrozentrifuge bei 10.000 g sedimentiert und wieder in 0,5 ml H₂O bidest resuspendiert. Der Zellaufschluß erfolgt durch 2 x 30 Sekunden Ultraschallbehandlung (Branson Sonfier, Modell 450, Standard-Microtip, Konisch). Die so erhaltenen Zellextrakte werden nach entsprechender Verdünnung in den folgenden Enzymtest eingesetzt: Hierzu werden in Quartz-Küvetten pipettiert: 3 ml Kaliumphosphatpuffer (0,5 mol/l, pH 7,5), der 0,4 % Thesit® (Boehringer Mannheim GmbH, Katalog-Nr. 006190) enthält,

0,1 ml Cholesterinlösung (0,4 % Cholesterin, 10 % 1-Propanol, 10 % Thesit®),

0,02 ml H₂O₂ (0,49 mol/l in bidest. Wasser),

es wird gemischt, nach Zugabe von 0,02 ml Katalase (aus Rinderleber, 20 mg Protein/ml, spezifische Aktivität ca. 65.000 U/mg, Boehringer Mannheim GmbH, Katalog-Nr. 0156744 unmittelbar vor Messung mit eiskaltem Kaliumphosphatpuffer, der 0,4 % Thesit enthält, auf 0,075 - 0,15 U/ml verdünnt) erneut gemischt, die Lösung auf eine Temperatur von 25°C gebracht und anschließend die Reaktion durch Zugabe von 0,05 ml Probelösung gestartet. Nach vorsichtigem Mischen wird die Absorptionsänderung bei 240 nm verfolgt und die Aktivität der Cholesterinoxidase aus dem linearen Bereich der Absorptionskurve ermittelt:

wobei $\in 240 = 15,5 \text{ mmol}^{-1} \times 1 \times \text{cm}^{-1} \text{ ist.}$

[0034] Die erhaltenen Werte für Zelldichte und Enzymaktivität sind in Tabelle 1 dargestellt.

	Tabelle 1		
Klon/Plasmid	Zelldichte (E 420)	Units je Zelldichte	Units pro ml
pUC-Chol-B2	7,0	0,007	0,049
pUC-Chol-B2-BB	8,4	0,068	0,571
pmgl-Chol-SB	1,3	0,014	0,018
plac-Chol-cyt	8,6	0,725	6,235
ppfl-Chol-cyt	1,25	1,675	2,094
ppfl-MSN3H-Chol-c	cyt 3,7	1,463	5,413

[0035] Die erhaltenen Ergebnisse zeigen, daß mit solchen Konstrukten, die eine zytoplasmatische Expression der Cholesterinoxidase bewirken, eine deutlich höhere Aktivität der rekombinant hergestellten Cholesterinoxidase erhalten werden kann als mit solchen Konstrukten, die zu einer Sekretion der rekombinant hergestellten Cholesterinoxidase führen.

SEQUENZPROTOKOLL

[0036]

25

30

35

40

55

(1) ALGEMEINE INFORMATION:

(i) ANMELDER:

(A) NAME: Boehringer Mannheim GmbH

	(B) STRASSE: Sandhofer Str. 116(C) ORT: Mannheim(E) LAND: Deutschland(F) POSTLEITZAHL: D - 6800
5	(ii) ANMELDETITEL: Cholesterinoxidase aus Brevibacterium sterolicum
	(iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 34
10	(iv) COMPUTER-LESBARE FORM:
15	(A) DATENTRĀGER: Floppy disk(B) COMPUTER: IBM PC compatible(C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS(D) SOFTWARE: Patentln Release #1.0, Version #1.25 (EPA)
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 1:
20	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
	(A) LANGE: 1683 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel
25	(D) TOPOLOGIE: linear (ii) ART DES MOLEKÜLS: DNS (genomisch)
	(ix) MERKMALE:
30	(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 11683
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:
35	
40	
45	
50	
55	

	TCG Ser	ACC The	G) A GCC	CCG Pro	GTC Val 5	GCG Ala	CCG Pro	CTT Leu	CCG Pro	ACG Thr 10	CCG Pro	CCG Pro	AAC Asn	TTC Phe	CCG Pro 15	AAC Asn	48
5	GAC Asp	ATC	GCG Ala	CTG Leu 20	TTC_ Phe	CAG Gln	CAG Gln	GCG Ala	TAC Tyr 25	CAG Gln	AAC Asn	TGG Trp	TCC Ser	AAG Lys 30	GAG Glu	ATC Ile	96
10	ATG Met	CTG Leu	GAC Asp 35	GCC Ala	ACT Thr	TGG Trp	GTC Val	TGC Cys 40	TCG Ser	CCC	AAG Lys	ACG Thr	CCG Pro 45	CAG Gln	GAT Asp	GTC Val	144
15	CTT Val	CGC Arg 50	CTT Leu	GCC Ala	AAC Asn	TGG Trp	GCG Ala 55	CAC His	GAG Glu	CAC His	GAC Asp	TAC Tyr 60	AAG Lys	ATC Ile	CGC Arg	CCG Pro	· 192
	CGC Arg 65	GCC	GCG Ala	ATG Met	CAC His	GGC Gly 70	TGG Trp	ACC Thr	CCG Pro	CTC Leu	ACC Thr 75	GTG Val	GAG Glu	AAG Lys	GGG Gly	GCC Ala 80	240
20	AAC Asn	GTC Val	GAG Glu	AAG Lys	GTG Val 85	ATC Ile	CTC Leu	GCC Ala	gac qeA	ACG Thr 90	ATG Met	ACG Thr	CAT His	CTG Leu	AAC Asn 95	GGC	288
25	ATC Ile	ACG Thr	GTG Val	AAC Asn 100	ACG Thr	GGC Gly	GGC Gly	CCC Pro	GTG Val 105	GCT Ala	ACC Thr	GTC Val	ACC Thr	GCC Ala 110	GGT Gly	GCC Ala	336
	GT Y	GCC Ala	AGC Ser 115	ATC Ile	GAG Glu	GCG Ala	ATC Ile	GTC Val 120	ACC Thr	GAA Glu	CTG Leu	CAG Gln	AG Lys 125	CAC His	GAC Asp	CTC Leu	384
30	GLY	TGG Trp 130	GCC Ala	AAC Asn	CTG Leu	CCC Pro	GCT Ala 135	CCG Pro	GGT Gly	GTG Val	CTG Leu	TCG Ser 140	ATC Ile	GGT Gly	GGC Gly	GCC Ala	432
35	CTT Leu 145	GCG Ala	GTC Val	AAC Asn	GCG Ala	CAC His 150	GGT Gly	GCG Ala	GCG Ala	CTG Leu	CCG Pro 155	GCC Ala	GTC Val	GGC Gly	CAG Gln	ACC Thr 160	480
	ACG Thr	CTG Leu	CCC Pro	GGT Gly	CAC His 165	ACC Thr	TAC Tyr	GGT Gly	TCG Ser	CTG Leu 170	AGC Ser	AAC Asn	CTG Leu	GTC Val	ACC Thr 175	GAG Glu	528
40	CTG Leu	ACC Thr	GCG Ala	GTC Val 180	GTC Val	TGG Trp	DAA neA	ej A eec	ACC Thr 185	ACC Thr	TAC Tyr	GCA Ala	CTC Leu	GAG Glu 190	ACG Thr	TAC Tyr	576
45	CAG Gln	CGC Arg	AAC Asn 195	GAT Asp	CCT Pro	CGG Arg	ATC Ile	ACC Thr 200	CCA Pro	CTG Leu	CTC Leu	ACC Thr	AAC Asn 205	CTC Leu	G1 y	CGC Arg	624
50	Cys	TTC Phe 210	CTG Leu	ACC Thr	TCG Ser	GTG Val	ACG Thr 215	ATG Met	CAG Gln	GCC Ala	GGC Gly	CCC Pro 220	AAC Asn	TTC Phe	CGT Arg	CAG Gln	672
-0	CGG Arg 225	TGC Cys	CAG Gln	AGC Ser	TAC Tyr	ACC Thr 230	GAC Asp	ATC Ile	CCG Pro	TGG Trp	CGG Arg	GAA Glu	CTG Leu	TTC Phe	GCG Ala	CCG Pro	720

		GCC Ala							768
5		GAG Glu							816
10		ACG Thr 275							864
15		GJ y GGC							912
		TCC Ser							960
20		ACC Thr							1008
25		CTG Leu							1056
		ACG Thr 355							1104
30		ATC Ile							1152
35		ACG Thr							1200
		TTC Phe							1248
40		AAC Asn							1296
45	_	GTC Val 435							1344
50		CGT Arg							1392
50		GGT. Gly							1440
55		CAG Gln							1488

		6 CCC															1536
5	GAC A sp	AAC Asn	GAC Asp 515	ATC Ile	GTC Val	ACG Thr	OAA neA	AAG Lys 520	ATG Met	CGC Arg	GCC Ala	ACC Thr	TAC Tyr 525	ATC Ile	GAA Glu	GGT Gly	1584
10	GTC Val	CCG Pro 530	ACG Thr	ACC Thr	GAG Glu	AAC Asn	TGG Trp 535	GAC Asp	ACC Thr	GCG Ala	CGC Arg	GCT Ala 540	CGG Arg	TAC Tyr	AAC Asn	CAG Gln	1632
15	ATC 11e 545	GAC Asp	CCG Pro	CAT His	CGC Arg	GTG Val 550	Phe	ACC Thr	AAC Asn —	GGA Gly 	TTC Phe 555	ATG Met	GAC Asp	AAG Lys	CTG Leu	CTT Leu 560	1680
	CCG Pro														:		1683
20	(2) IN	IFORN	MATIO	N ZU	SEQ	ID NO): 2:										
	(i) SEQ	UENZ	Z CHA	RAKT	ERIS	TIKA:										
25				GE: 56 : Amin			uren										

- (B) ART: Aminosäure
 (D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

	Ser 1	Thr	Gly	Pro	Val 5	Ala	Pro	Leu	Pro	Thr 10	Pro	Pro	Asn	Phe	Pro 15	Asn
5	qeA	Ile	Ala	Leu 20	Phe	Gln	Gln	Ala	Tyr 25	Gln	Asn	Trp	Ser	Lys 30	Glu	Ile
	Met	Leu	Asp 35	Ala	Thr	Trp	Val	Cys 40	Ser	Pro	Lys	Thr	Pro 45	Gln	Asp	Val
10	Val	Arg 50	Leu	Ala	Asn	Trp	Ala 55	H1.s	Glu	His	Asp	Tyr 60	Lys	Ile	Arg	Pro
45	Arg 65	Gly	Ala	Met	His	Gly 70	Trp	Thr	Pro	Leu	Thr 75	Val	Glu	Lys	Gly	Ala 80
15	Asn	Val	Glu	Lys	Val . 05	Ile	Leu	Ala	ДSР	Thr 90	Met	Thr	His	Leu	Asn 95	Gly
20	Ile	Thr	Val	Asn 100	Thr	Gly	Gly	Pro	Val 105	Ala	Thr	Val	Thr	Ala 110	Gly	Ala
-5	Gly	Ala	Ser 115	Ile	Glu	Ala	Ile	Val 120	Thr	Glu	Leu	Gln	Lys 125	His	Asp	Leu
25	Gly	Trp 130	Ala	Asn	Leu	Pro	Ala 135	Pro	Gly	Val	Leu	Ser 140	Ile	Gly	Gly	Ala
	Leu 145	Ala	Val	Asn	Ala	His 150	Gly	Ala	Ála	Leu	Pro 155	Ala	Val	Gly	Gln	Thr 160
30	Thr	Leu	Pro	Gly	His 165	Thr	Tyr	Gly	Ser	Leu 170	Ser	Asn	Leu	Val	Thr 175	Glu
	Leu	Thr	Ala	Val 180	Val	Trp	Asn	Gly	Thr 185	Thr	Tyr	Ala	Leu	Glu 190	Thr	Tyr
35	Gln	Arg	Asn 195	Asp	Pro	Arg	Ile	Thr 200	Pro	Leu	Leu	Thr	Asn 205	Leu	Gly	Arg
	Cys	Phe 210	Leu	Thr	Ser	Val	Thr 215	Met	Gln	Ala	Gly	Pro 220	Asn	Phe	Arg	Gln
40	Arg 225	Cys	Gln	Ser	Tyr	Thr 230	Asp	Ile	Pro	Trp	Arg 235	Glu	Leu	Phe	Ala	Pro 240
	Lys	Gly	Ala	Asp	Gly 245	Arg	Thr	Phe	Glu	Lys 250	Phe	Val	Ala	Glu	Ser 255	Gly
45 .	Gly	Ala	Glu	Ala 260	Ile	Trp	Tyr	Pro	Phe 265	Thr	Glu	Lys	Pro	Trp 270	Met	Lys

Pro Ile Thr Asp Met Ile Gly Ala Ile Asn Ala Gly Asn Pro Gly Ile 335 Ala Pro Leu Phe Gly Pro Ala Met Tyr Glu Ile Thr Lys Leu Gly Leu 350 Ala Ala Thr Asn Ala Asn Asp Ile Trp Gly Trp Ser Lys Asp Val Gln 360 Phe Tyr Ile Lys Ala Thr Thr Leu Arg Leu Thr Glu Gly Gly Gly Ala 380 Val Val Thr Ser Arg Ala Asn Ile Ala Thr Val Ile Asn Asp Phe Thr 385 Glu Trp Phe His Glu Arg Ile Glu Phe Tyr Arg Ala Lys Gly Glu Phe 405 Pro Leu Asn Gly Pro Val Glu Ile Arg Cys Cys Gly Leu Asp Gln Ala 420 Ala Asp Val Lys Val Pro Ser Val Gly Pro Pro Thr Ile Ser Ala Thr 435 Arg Pro Arg Pro Asp His Pro Asp Trp Asp Val Ala Ile Trp Leu Asn 450 Wal Clu Gly Val Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu 465 Wal Leu Gly Val Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu 480 Met Glu Gln Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Pro Tyr Thr 500 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly 515 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 530 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 530 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 540 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 540 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 540 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 540 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 540																	
Ser Leu Gly Ser Ala Gly Ser Leu Val Gly Lys Pro Pro Gln Ala Arg 295 Glu Val Ser Gly Pro Tyr Asn Tyr Ile Phe Ser Asp Asn Leu Pro Gly 305 Pro Ile Thr Asp Met Ile Gly Ala Ile Asn Ala Gly Asn Pro Gly Ile 325 Ala Pro Leu Phe Gly Pro Ala Met Tyr Glu Ile Thr Lys Leu Gly Leu 345 Ala Ala Thr Asn Ala Asn Asp Ile Trp Gly Trp Ser Lys Asp Val Gln 365 Phe Tyr Ile Lys Ala Thr Thr Leu Arg Leu Thr Glu Gly Gly Gly Ala 370 Val Val Thr Ser Arg Ala Asn Ile Ala Thr Val Ile Asn Asp Phe Thr 385 Glu Trp Phe His Glu Arg Ile Glu Phe Tyr Arg Ala Lys Gly Glu Phe 405 Pro Leu Asn Gly Pro Val Glu Ile Arg Cys Cys Gly Leu Asp Gln Ala 425 Ala Asp Val Lys Val Pro Ser Val Gly Pro Pro Thr Ile Ser Ala Thr 435 Arg Pro Arg Pro Asp His Pro Asp Trp Asp Val Ala Ile Trp Leu Asn 465 Val Leu Gly Val Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu 480 Met Glu Gln Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Ala Thr Phe 485 Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 505 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Gly Phe Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly 530 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545	•	Val	Trp			Ser	Pro	Thr		Pro	Asp	Ser	Ser			Val	Gly
Pro Ile Thr Asp Met Ile Gly Ala Ile Asn Ala Gly Asn Pro Gly Ile 335 Ala Pro Leu Phe Gly Pro Ala Met Tyr Glu Ile Thr Lys Leu Gly Leu 345 Ala Ala Thr Asn Ala Asn Asp Ile Trp Gly Trp Ser Lys Asp Val Gln 355 Phe Tyr Ile Lys Ala Thr Thr Leu Arg Leu Thr Glu Gly Gly Gly Ala 370 Val Val Thr Ser Arg Ala Asn Ile Ala Thr Val Ile Asn Asp Phe Thr 385 Glu Trp Phe His Glu Arg Ile Glu Phe Tyr Arg Ala Lys Gly Glu Phe 405 Pro Leu Asn Gly Pro Val Glu Ile Arg Cys Cys Gly Leu Asp Gln Ala Asp Val Lys Val Pro Ser Val Gly Pro Pro Thr Ile Ser Ala Thr 450 Arg Pro Arg Pro Asp His Pro Asp Trp Asp Val Ala Ile Trp Leu Asn 455 Val Leu Gly Val Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu 485 Met Glu Gln Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Ala Thr Phe 485 Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 500 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly 505 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 530 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545	5	Ser			Ser	Ala	Gly		Leu	Val	Gly	Lys		Pro	Gln	Ala	Arg
Ala Pro Leu Phe Gly Pro Ala Met Tyr Glu Ile Thr Lys Leu Gly Leu 350 Ala Ala Thr Asn Ala Asn Asp Ile Trp Gly Trp Ser Lys Asp Val Gln 355 Phe Tyr Ile Lys Ala Thr Thr Leu Arg Leu Thr Glu Gly Gly Gly Ala 370 Val Val Thr Ser Arg Ala Asn Ile Ala Thr Val Ile Asn Asp Phe Thr 385 Glu Trp Phe His Glu Arg Ile Glu Phe Tyr Arg Ala Lys Gly Glu Phe 405 Pro Leu Asn Gly Pro Val Glu Ile Arg Cys Cys Gly Leu Asp Gln Ala Asp Val 425 Ala Asp Val Lys Val Pro Ser Val Gly Pro Pro Thr Ile Ser Ala Thr 450 Arg Pro Arg Pro Asp His Pro Asp Trp Asp Val Ala Ile Trp Leu Asn 465 Val Leu Gly Val Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu A865 Arg Pro Glu Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Ala Thr 485 Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 500 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly Gly Pro Thr Thr 515 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly Sol Val Pro Thr Thr 515 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545	10	Glu 305	Val	Ser	Gly	Pro		Asn	Tyr	Ile	Phe		Asp	Asn	Leu	Pro	
Ala Ala Thr Asn Ala Asn Asp Ile Trp Gly Trp Ser Lys Asp Val Gln 355 Phe Tyr Ile Lys Ala Thr Thr Leu Arg Leu Thr Glu Gly Gly Gly Ala 370 Val Val Thr Ser Arg Ala Asn Ile Ala Thr Val Ile Asn Asp Phe Thr 385 Glu Trp Phe His Glu Arg Ile Glu Phe Tyr Arg Ala Lys Gly Gly Phe 405 Pro Leu Asn Gly Pro Val Glu Ile Arg Cys Cys Gly Leu Asp Gln Ala Asp Val Lys Val Pro Ser Val Gly Pro Pro Thr Ile Ser Ala Thr 445 Arg Pro Arg Pro Asp His Pro Asp Trp Asp Val Ala Ile Trp Leu Asn 450 Val Leu Gly Val Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu 486 Met Glu Gln Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Ala Thr Phe 485 Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 500 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly Sis Sis Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly Gly Pro Thr Thr Glu Asn 530 The Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545 The Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545 The Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545		Pro	Ile	Thr	Asp	Met -325	Ile	Gly	Ala ·	Ile		Ala	GŢĀ	Asn	Pro		Ile
Phe Tyr Ile Lys Ala Thr Thr Leu Arg Leu Thr Glu Gly Gly Gly Ala 370	15	Ala	Pro	Leu		Gly	Pro	Ala	Met		Glu	Ile	Thr	Lys		Gly	Leu
370 375 3860 Val Val Thr Ser Arg Ala Asn Ile Ala Thr Val Ile Asn Asp Phe Thr 400 Glu Trp Phe His Glu Arg Ile Glu Phe Tyr Arg Ala Lys Gly Glu Phe 415 Pro Leu Asn Gly Pro Val Glu Ile Arg Cys Cys Gly Leu Asp Gln Ala Asp Val Lys Val Pro Ser Val Gly Pro Pro Thr Ile Ser Ala Thr 445 Arg Pro Arg Pro Asp His Pro Asp Trp Asp Val Ala Ile Trp Leu Asn 455 Val Leu Gly Val Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu A86 Met Glu Gln Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Ala Thr 485 Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 510 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly S15 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 530 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 560		Ala	Ala		Asn	Ala	Asn	Asp		Trp	Gly	Trp	Ser		qeA	Val	Gln
385 390 395 400 Glu Trp Phe His Glu Arg Ile Glu Phe Tyr Arg Ala Lys Gly Glu Phe 415 Pro Leu Asn Gly Pro Val Glu Ile Arg Cys Cys Gly Leu Asp Gln Ala Asp Val Lys Val Pro Ser Val Gly Pro Pro Thr Ile Ser Ala Thr 435 Arg Pro Arg Pro Asp His Pro Asp Trp Asp Val Ala Ile Trp Leu Asn 450 Pro Arg Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu 465 Pro Glu Gln Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Ala Thr 485 Pro Asp Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Trp Asp Trp Ala Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly Sin Trp Asp Asp Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Trp Asp Trp Ala Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly Sin Trp Asp Pro Thr Thr Sin Sin Trp Asp Trp Asp Trp Asp Trp Asp Asp Ala Trp Ser Trp Asp Trp Asp Trp Ala Arg Tyr Asn Gln Sin Trp Trp Trp Trp Asp Pro Thr Thr Glu Asp Trp Asp Trp Asp Trp Asp Trp Asp Lys Leu Leu S45	20	Phe	Tyr 370	Ile	Lys	Ala	Thr		Leu	Arg	Leu	Thr		Gly	Gly	Gly	Ala
Pro Leu Asn Gly Pro Val Glu Ile Arg Cys Cys Gly Leu Asp Gln Ala Asp Val Lys Val Pro Ser Val Gly Pro Pro Thr Ile Ser Ala Thr Arg Pro Arg Pro Asp His Pro Asp Trp Asp Val Ala Ile Trp Leu Asn 450 Val Leu Gly Val Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu 465 Met Glu Gln Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Ala Thr Phe 485 Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 500 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 500	•	Val 385	Val	Thr	Ser	Arg		Asn	Ile	Ala	Thr		Ile	Asn	Азр	Phe	
Ala Asp Val Lys Val Pro Ser Val Gly Pro Pro Thr Ile Ser Ala Thr 435 Arg Pro Arg Pro Asp His Pro Asp Trp Asp Val Ala Ile Trp Leu Asn 450 Val Leu Gly Val Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu 465 Met Glu Gln Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Ala Thr Phe 485 Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 500 Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 510 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly 515 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 530 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 560	25	Glu	Trp	Phe	His		Arg	Ile	Glu	Phe		Arg	Ala	Lys	Gly		Phe
Arg Pro Arg Pro Asp His Pro Asp Trp Asp Val Ala Ile Trp Leu Asn 450 Val Leu Gly Val Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu 465 Met Glu Gln Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Ala Thr Phe 485 Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 500 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly 515 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 530 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545		Pro	Leu	Asn		Pro	Val	Glu	Ile		Cys	Cys	Gly	Leu		Gln	Ala
Val Leu Gly Val Pro Gly Thr Pro Gly Met Phe Glu Phe Tyr Arg Glu 465 Met Glu Gln Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Ala Thr Phe 485 Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 500 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly 515 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 530 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 560	30	Ala	Asp	Val 435	Lys	Val	Pro	Ser		G) y	Pro	Pro	Thr		Ser	Αla	Thr
Met Glu Gln Trp Met Arg Ser His Tyr Asn Asn Asp Asp Ala Thr Phe 485 Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 500 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly 515 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 530 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545		Arg	Pro 450	Arg	Pro	Asp	His		Asp	Trp	Asp	Val		Ile	Trp	Leu	As n
Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 500 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly 515 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 530 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 560	35	Val 465	Leu	Gly	Val	Pro		Thr	Pro	Gly	Met		Glu	Phe	Tyr	Arg	
Arg Pro Glu Trp Ser Lys Gly Trp Ala Phe Gly Pro Asp Pro Tyr Thr 500 Asp Asn Asp Ile Val Thr Asn Lys Met Arg Ala Thr Tyr Ile Glu Gly 515 Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 530 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545	10	Met	Glu	Gln	Trp		Arg	Ser	His	Tyr		Asn	Asp	Asp	Ala		Phe
Val Pro Thr Thr Glu Asn Trp Asp Thr Ala Arg Ala Arg Tyr Asn Gln 530 Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545 515 526 Val Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545	••	Arg	Pro	Glu		Ser	Lys	Gl y	Тгр		Phe	Gly	Pro	Asp		Tyr ·	Thr
Ile Asp Pro His Arg Val Phe Thr Asn Gly Phe Met Asp Lys Leu Leu 545 550 555 560	15	qeA	neA		Ile	Val	Thr	Asn		Met	Arg	Ala	Thr		Ile	Glu	Gly
50 545 550 555 560 560 560 560 560 560 560 56		Val	Pro 530	Thr	Thr	Glu	neA		Asp ·	Thr	Ala	Arg		Arg	Tyr	Asn	Gln
Pro .	50	11e 545	Asp	Pro	His	Arg		Phe	Thr	Asn	Gl y		Met	Asp	Lys	Leu	
		Pro	•														

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 3:

55

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

	(A) LÄNGE: 48 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
5	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:	
10	TTCCCGCTCA ACGGTCCGGT CGAGATCCGC TGCTGCGGGC TCGATCAG	48
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 4:	
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
15	(A) LÄNGE: 48 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
20	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 4:	
	GCGATCTGGC TGAACGTTCT CGGTGTTCCG GGCACCCCCG GCATGTTC	48
25	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 5:	
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
30	(A) LÄNGE: 36 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
35	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:	
	GACGCCACCT TCCGGCCCGA GTGGTCGAAG GGGTGG	36
40	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 6:	
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
45	(A) LANGE: 46 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
50	(ix) MERKMALE:	
	(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 1746	
55	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:	

_	Met Thr Met Ile Thr Pro Ser Leu His Ala 1 5 10	46
5		
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 7:	
10	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
10	(A) LÄNGE: 10 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure (D) TOPOLOGIE: linear	
15	(ii) ART DES KOLEKULS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:	
20	Met Thr Met Ile Thr Pro Ser Leu His Ala 1 5 10	
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 8:	
25	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
25	(A) LÄNGE: 49 Basenpaare	
	(B) ART: Nukleinsäure	
	(C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
30	(ix) MERKMALE:	
	(A) NAME/SCHILLISSEL, CDS	
	(A) NAME/SCHLUSSEL: CDS (B) LAGE: 2049	
35	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:	
40	GAATTTAAGG GGAACATCG ATG ACC ATG ATT ACG CCA AGC TTG CAT GCC Met Thr Met Ile Thr Pro Ser Leu His Ala 1 5 10	49
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 9:	
45	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
50	(A) LÄNGE: 10 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure (D) TOPOLOGIE: linear	
50	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:	
55	Met Thr Met Ile Thr Pro Ser Leu His Ala	
	-	

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 10:	
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
5	(A) LÄNGE: 43 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
10	(ix) MERKMALE:	
	(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 2043	
15	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 10:	
20	GAATTTAAGG GGAACATCG ATG AGT AAT CAC CAT GGG CAT GCC Met Ser Asn His His Gly His Ala 1 5	43
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 11:	
25	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
30	(A) LÄNGE: 8 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:	
35	Met Ser Asn His His Gly His Ala 1 5	
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 12:	
40	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
	(A) LÄNGE: 45 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel	
45	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ix) MERKMALE:	
50	(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 1945	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:	
55	AATTTGGAGG GGAACATT ATG AGT AAT CAT CAC CAT GGG CAT GCC Met Ser Asn His His His Gly His Ala 1	45

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 13:	
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
5	(A) LÄNGE: 9 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure (D) TOPOLOGIE: linear	
10	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 13:	
	Met Ser Asn His His Gly His Ala 1 5	
15	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 14:	
٠	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
20	(A) LANGE: 58 Basenpaare(B) ART: Nukleinsäure(C) STRANGFORM: Einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
25	(ix) MERKMALE:	
	(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 2058	
30	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 14:	
35	GAATTTAAGG GGAACATCG ATG AGT AAT ACG CGT AAA CGC AAG CGC CGT ACG Met Ser Asn Thr Arg Lys Arg Lys Arg Thr 1 5 10	52
	CAT GCC His Ala	58
40	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 15:	
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
45	(A) LÄNGE: 13 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure (D) TOPOLOGIE: linear	
50	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 15:	
	Met Ser Asn Thr Arg Lys Arg Lys Arg Thr His Ala 1 5 10	
55	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 16:	
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	

	(A) LANGE: 48 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
5	(ix) MERKMALE:	
10	(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 2548	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:	
15	GAATTCACAC AGGAAACAGA ATTC ATG GTT ATG CAC CAT GGG CAT GCC Met Val Met His His Gly His Ala 1 5	48
20	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 17:	
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
25	(A) LANGE: 8 Aminosäuren (B) ART: Aminosäure (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:	
30	Met Val Met His His Gly His Ala 1 5	
35	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 18:	
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
40	(A) LANGE: 1729 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
	(ix) MERKMALE:	
45	(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 171729	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:	
50		
55		

CAC	ACAG	gaa <i>i</i>	ACAG		rg Ad et Ti								Ls A			
															GAC Asp	
		CTG Leu 30													ATG Met	
		GCC					Ser									
CGC Arg 60	Leu	GCC Ala	AAC Asn	TGG Trp	GCG Ala 65	CAC His	GAG Glu	CAC His	GAC Asp	TAC Tyr 70	AAG Lys	ATC Ile	CGC Arg	CCG Pro	CGC Arg 75	
						•										

	GGC	GCG Ala	ATG Met	CAC His	GGC Gly 80	TGG Trp	ACC Thr	CCG	CTC Leu	ACC Thr 85	GTG Val	GAG Glu	AAG Lys	GGG Gly	GCC Ala 90	AAC Asn		289
5														AAC Asn 105				337
10														GGT Gly				385
15														gac Asp		GLY		433
														GGC Gly				481
20														CAG Gln				529
25														ACC Thr 185				577
														ACG Thr				625
30	Arg	Asn 205	qzA	Pro	Arg	Ile	Thr 210	Pro	Leu	Leu	Thr	Asn 215	Leu	GGG Gly	Arg	Cys		673
35														CGT Arg				721
														GCG Ala				769
40														TCG Ser 265				817
45														ATG Met				865
														GTC Val				913
50														GCG Ala				961
55														CCG Pro			1	.009

5	ATC Ile	ACC Thr	GAC Asp	ATG Met 335	ATC Ile	GGC Gly	GCC Ala	ATC Ile	AAC Asn 340	GCC Ala	GGA Gly	AAC Asn	CCC Pro	GGA Gly 345	ATC Ile	GCA Ala	1057
	CCG Pro	CTG Leu	TTC Phe 350	Gly	CCG Pro	GCG Ala	ATG Met	TAC Tyr 355	GAG Glu	ATC Ile	ACC Thr	AAG Lys	CTC Leu 360	GGG Gly	CTG Leu	GCC Ala	1105
10	GCG Ala	ACG Thr 365	AAT Asn	GCC Ala	AAC Asn	GAC A sp	ATC Ile 370	TGG Trp	ej y egc	TGG Trp	TCG Ser	AAG Lys 375	GAC Asp	GTC Val	CAG Gln	TTC Phe	1153
15	TAC Tyr 380	Ile	AAG Lys	GCC Ala	ACG Thr	ACG Thr 385	TTG Leu	CGA Arg	CTC Leu	ACC Thr	GAG Glu 390	GJ Y GGC	GGC Gly	GGC Gly	GCC Ala	GTC Val 395	1201
20	GTC Val	ACG Thr	AGC Ser	CGC Arg	GCC Ala 400	AAC Asn	ATC Ile	GCG Ala	ACC Thr	GTG Val 405	ATC Ile	AAC Asn	GAC Asp	TTC Phe	ACC Thr 410	GAG Glu	1249
20	Trp	Phe	His 	Glu 415	Arg	Ile	Glu	Phe	Tyr 420	Arg	Ala	Lys	Gly	GAG Glu 425	Phe	Pro	1297
25	CTC Leu	AAC Asn	GGT Gly 430	CCG Pro	GTC Val	GAG Glu	ATC Ile	CGC Arg 435	TGC Cys	TGC Cys	GGG Gly	CTC Leu	GAT Asp 440	CAG Gln	GCA Ala	GCC Ala	1345
30	Asp	Val 445	Lys	Val	Pro	Ser	Val 450	Gly	Pro	Pro	Thr	Ile 455	Ser	GCG Ala	Thr	Arg	1393
	Pro 460	Arg	Pro	Asp	His	Pro 465	Asp	Trp	Asp	Val	Ala 479	Ile	Trp	CTG Leu	Asn	Val 475	1441
35	Leu	Gly	Val	Pro	Gly 480	Thr	Pro	Gly	Met	Phe 485	Glu	Phe	Tyr	CGC Arg	Glu 490	Met	1489
40	Glu	Gln	Тгр	Met 495	Arg	Ser	His	Tyr	Asn 500	Asn	Asp	Asp	Ala	ACC Thr 505	Phe	Arg	1537
45	.Pro	GAG Glu	Trp	Ser	Lys	Gl y	TGG Trp	Ala	Phe	Gly	Pro	Asp	Pro	TAC Tyr	ACC	GAC Asp	1585
43														GAA Glu			1633
50														AAC Asn			1681
55																CCG Pro	1729

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 19:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- (A) LÄNGE: 571 Aminosäuren
- (B) ART: Aminosäure

- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:

10	Met Thr Met	Ile Thr Pro	Ser Leu His /	Ala Ser Thr Gl 10	y Pro Val Ala 15
15	Pro Leu Pro	Thr Pro Pro 20	Asn Phe Pro A	Asn Asp Ile Al	a Leu Phe Gln 30
	Gln Ala Tyr 35	Gln Asn Trp	Ser Lys Glu 1	Ile Met Leu As 4	
20	Val Cys Ser 50	Pro Lys Thr	Pro Gln Asp V	Val Val Arg Le 60	u Ala Asn Trp
		His Asp Tyr	Lys Ile Arg	Pro Arg Gly Al 75	ä [™] Met His Gly 80
25	Trp Thr Pro	Leu Thr Val	Glu Lys Gly	Ala Asn Val Gl 90	u Lys Val Ile 95
	Leu Ala Asp	Thr Met Thr 100	His Leu Asn (Gly Ile Thr Va	l Asn Thr Gly 110
30	Gly Pro Val 115	Ala Thr Val	Thr Ala Gly A	Ala Gly Ala Se 12	
	Ile Val Thr 130	Glu Leu Gln	Lys His Asp 1	Leu Gly Trp Al 140	a Asn Leu Pro
35	Ala Pro Gly 145	Val Leu Ser 150		Ala Leu Ala Va 155	l Asn Ala His 160
	Gly Ala Ala	Leu Pro Ala 165	-	Thr Thr Leu Pr 170	o Gly His Thr 175
40	Tyr Gly Ser	Leu Ser Asn 180	Leu Val Thr	Glu Leu Thr Al	a Val Val Trp 190
45	Asn Gly Thr 195	Thr Tyr Ala	Leu Glu Thr	Tyr Gln Arg As 20	
4 0	Ile Thr Pro 210	Leu Leu Thr	Asn Leu Gly 2	Arg Cys Phe Le 220	u Thr Ser Val
50	Thr Met Gln 225	Ala Gly Pro 230		Gln Arg Cys Gl 235	n Ser Tyr Thr 240
	Asp Ile Pro	Trp Arg Glu 245		Pro Lys Gly Al 250	a Asp Gly Arg 255
55	Thr Phe Glu	Lys Phe Val 260	Ala Glu Ser 265	Gly Gly Ala Gl	u Ala Ile Trp 270

	Tyr	Pro	Phe 275	Thr	Glu	Lys	Pro	.Trp 280	Met	Lys	Val	Trp	Thr 285	Val	Ser	Pro
5	Thr	Lys 290	Pro	Asp	Ser	Ser	Asn 295	Glu	Val	Gly	Ser	Leu 300	Gly	Ser	Ala	Gly
10	Ser 305	Leu	Val	Gly	Lys	Pro 310	Pro	Gln	Ala	Arg	Gl u 315	Val	Ser	Gly	Pro	Tyr 320
	Asn	Tyr	Ile	Phe	Ser 325	Asp	Asn	Leu	Pro	Glu 330	Pro	Ile	Thr	Asp	Met 335	Ile
15	Gly	Ala	Ile	Asn 340	Ala	Gly	Asn	Pro	Gly 345	Ile	Ala	Pro	Leu	Phe 350	Gly	Pro
	Ala	Met	Tyr 355	Glu	Ile	Thr	Lys	Leu 360	Gly	Leu	Ala	Ala	Thr. 365	Asn	Ala	Asn
20	Asp	11e 370	Trp	Gly	Trp	Ser	Lys 375	Asp	Val	Gln	Phe	Tyr 380	Ile	Lys	Ala	Thr
	Thr 385	Leu	Arg	Leu	Thr	Glu 390	Gly	Gly	Gly	Ala	Val 395	Val	Thr -	Ser —	Arg	Ala 400
25	Asn	Ile	Ala	Thr	Val 405	Ile	Asn	Asp	Phe	Thr 410	Glu	Trp	Phe	His	Ģlu 415	Arg
	Ile	G1u	Phe	Tyr 420	Arg	Ala	Lys	Gly	Glu 425	Phe	Pro	Leu	Asn	Gly 430	Pro	Val
30	Glu	Ile	Arg 435	Суз	Суз	Gly	Leu	Asp 440	Gln	Ala	Ala	Asp	Val 445	Lys	Val	Pro
		Val 450					455					460				
35	465	Asp				470					475					480
		Pro			485					490					495	
40 .		His		500					505					510		
		Trp	515					520					525	•		
45	Asn	Гуз 530	Met	Arg	Мlа	Thr	Tyr 535	Ile	Glu	Gly	Val	Pro 540	Thr	Thr	Glu	nzA
50	Trp 545	Asp	Thr	Ala	Arg	Ala 550	Arg	Tyr	Asn	Gln	11e 555	Asp	Pro	His	Arg	Val 560
	Phe	Thr	Asn	Gly	Phe 565	Met	Asp	Lys	Leu	Leu 570	Pro					

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 20:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LÄNGE: 1732 Basenpaare

(B) ART: Nukleinsäure
(C) STRANGFORM: Einzel
(D) TOPOLOGIE: linear

(ix) MERKMALE:

5

10

55

(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS (B) LAGE: 20..1732

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20:

	GAATTTAAGG GGAACATCG ATG ACC ATG ATT ACG CCA AGC TTG CAT GCC TCG Met Thr Met Ile Thr Pro Ser Leu His Ala Ser 1 5 10															52	
15											5					_	
				GTC Val 15													100
20				TTC Phe													148
25				ACT Thr													196
20				AAC Asn													244
30				CAC His													292
35				GTG Val 95													340
40				ACG Thr													388
				GAG Glu		-									_		436
45				CTG Leu				_									484
50				GCG Ala													532
				CAC His 175													580

5		GCG Ala															628
3	CGC Arg	AAC Asn 205	GAT Asp	CCT Pro	CGG Arg	ATC Ile	ACC Thr 210	CCA Pro	CTG Leu	CTC Leu	ACC Thr	AAC Asn 215	CTC Leu	gj à ggg	CGC Arg	TGC Cys	676
10		CTG Leu															724
15		CAG Gln															772
	Gly	GCC Ala	Азр	Gly 255	Arg	Thr	Phe	Glu	Lys 260	Phe	Val	Ala	Glu	Ser 265	Gly	Gly	820
20	Ala	GAG Glu	Ala" 270	Tle	Trp	Tyr	Pro	Phe 275	Thr	Glu	Lys	Pro	Trp 280	Met	Lys	Val	868
25	Trp	ACG Thr 285	Val	Ser	Pro.	Thr	Lys 290	Pro	Ąsp	Ser	Ser	Asn 295	Glu	Val	Gly	Ser	916
	Leu 300	GJ Y GGC	Ser	Ala	Gly	Ser 305	Leu	Val	Gly	Lys	Pro 310	Pro	Gln	Ala	Arg	Glu 315	964
30	Val	TCC Ser	Gly	Pro	Tyr 320	Asn	Tyr	Ile	Phe	Ser 325	Asr.	Asn	Leu	Pro	G1u 330	Pro	1012
35	Ile	ACC	Asp	Met 335	Ile	GJ y	Мa	Ile	Asn 340	Ala	Gly	Asn	Pro	Gly 345	Ile	Ala	1060
		CTG Leu														Ala GCC	1108
40	Ala	ACG Thr 365	Asn	Ala	Asn	qeA	11e 370	Trp	Gly	Trp	Ser	Lys 375	Asp	Val	Gln	Phe	1156
45		ATC Ile															1204
50		ACG Thr															1252
	TGG Trp	TTC Phe	CAC His	GAG Glu 415	CGC Arg	ATC lle	GAG Glu	TTC Phe	TAC Tyr 420	CGC Arg	GCG Ala	AAG Lys	ej A eec	GAG Glu 425	TTC Phe	Pro Pro	1300
55	CTC Leu	AAC Asn	GGT Gly 430	CCG Pro	GTC Val	GAG Glu	ATC Ile	CGC Arg 435	TGC Cys	TGC Cys	GGG Gly	CTC Leu	GAT Asp 440	CAG Gln	GCA Ala	GCC Ala	1348

5			 -					GCG Ala		1396
	 	 	 		 	 		CTG Leu	 	1444
10			 	_	 -			CGC Arg		1492
15	 		 		 	 		ACC Thr 505		1540
						-		TAC Tyr		1588
20	 				 	 		GAA Glu		1636
25								AAC Asn		1684
30	 				 			CTG Leu		1732

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 21:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
 - (A) LANGE: 571 Aminosäuren
 - (B) ART: Aminosäure
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

35

40

45

55

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 21:

	Met 1	Thr	Met	Ile	Thr 5	Pro	Ser	Leu	His	Ala 10	Ser	Thr	Gly	Pro	Val 15	Ala
5	Prò	Leu	Pro	Thr 20	Pro	Pro	Asn	Phe	Pro 25	Asn	Asp	Ile	Ala	Leu 30	Phe	Gln
	Gln	Ala	Tyr 35	Gln	Asn	Trp	Ser	Lys 40	Glu	Ile	Met	Leu	Asp 45	Ala	Thr	Trp
10	Val	Cys 50	Ser	Pro	Lys	Thr	Pro 55	Gln	Asp	Val	Val	Arg 60	Leu	Ala	Asn	Trp
15	Ala 65	His	Glu	His	Asp	Tyr 70	Lys	Ile	Arg	Pro	Arg 75	Gly	Ala	Met	His	80 80
	Trp	Thr	Pro	Leu	Thr 85	Va·l	Glu	Lys	Gly	Ala 90	Asn	Val	Glu.	Lys	Val 95	Ile
20																
25																
30																
35																
40																
45																
50																
55																

	Leu Ala	Asp Thr 100		His Leu	Asn Gly 105	Ile Thr	Val Asn 110	Thr Gly
5	Gly Pro	Val Ala 115	Thr Val	Thr Ala 120	Gly Ala	Gly Ala	Ser Ile 125	Glu Ala
	Ile Val 130		Leu Glr	Lys His 135	Asp Leu	Gly Trp 140	Ala Asn	Leu Pro
10	Ala Pro 145	Gly Val	Leu Ser 150	lle Gly	Gly Ala	Leu Ala 155	Val Asn	Ala His 160
	Gly Ala	Ala Leu	Pro Ala 165	Val Gly	Gln Thr 170	Thr Leu	Pro Gly	His Thr 175
15	Tyr Gly	Ser Leu 180		Leu Val	Thr Glu 185	Leu Thr	Ala Val 190	Val Trp
20	Asn Gly	Thr Thr 195	Tyr Ala	Leu Glu 200	Thr Tyr	Gln Arg	Asn Asp 205	Pro Arg
20	Ile Thr 210		Leu Thr	Asn Leu 215	Gly Arg	Cys Phe 220	Leu Thr	Ser Val
25	Thr Met 225	Gln Ala	Gly Pro	Asn Phe	Arg Gln	Arg Cys 235	Gln Ser	Tyr Thr 240
	Asp Ile	Pro Trp	Arg Glu 245	Leu Phe	Ala Pro 250	Lys Gly	Ala Asp	Gly Arg 255
30	Thr Phe	Glu Lys 260		Ala Glu	Ser Gly 265	Gly Ala	Glu Ala 270	Ile Trp
`		275		Pro Trp 280			285	٠
35	290			Asn Glu 295	_	300	1	-
	305		310		_	315	-	320
40			325	Asn Leu	330			335
	•	340		Asn Pro	345		350	
45		355		Lys Leu 360			365	
	370			Lys Asp 375	•	380		
50	385		390			395		400
			405	: Asn Asp	410			415
55	Ile Glu	Phe Tyr 420	Arg Ala	Lys Gly	Glu Phe 425	Pro Leu	Asn Gly 430	Pro Val

	(Glu	Ile	Arg 435	Cys	Cys	G1 y	Leu	Asp 440	Gln	Ala	Ala	Asp	Val 445	Lys	Val	Pro
5	:	Ser	Val 450	Gly	Pro	Pro	Thr	Ile 455	Ser	Ala	Thr	Arg	Pro 460	Arg	Pro	Asp	His
		Pro 165	Asp	Trp	Asp	Val	Ala 470	Ile	Trp	Leu	Asn	Val 475	Leu	Gly	Val	Pro	Gly 480
10	1	Ch <i>r</i>	Pro	Gly	Met	Phe 485	Glu	Phe	Tyr	Ārg	Glu 490	Met	Glu	Gln	Тгр	Met 495	Arg
	:	Ser	His	Tyr	Asn 500	Asn	Asp	Asp	Ala	Thr 505	Phe	Arg	Pro	Glu	Trp 510	Ser	Lys
15		Sly	Тгр	Ala 515	Phe	Gly	Pro	Asp	Pro 520	Tyr	Thr	qeA	Asn	Asp 525	Ile	Val	Thr
20	į	Asn	Lys 530	Met	Arg	Ala	Thr	Tyr 535	Ile	Glu	Gly	Val	Pro 540	Thr	Thr	Glu	Asn
20	_ :		Asp	Thr	Ala		Ala . 550.		Tyr	Asn		Ile _555.			His 	Arg -	Val 560
25	I	?he	Thr	Asn	Gly	Phe 565	Met	qeA	Lys	Leu	Leu 570	Pro					
	(2) INFOR	MATI	ION Z	U SEC) ID N	O: 22:											
30	(i) SEC	JUE	NZ CH	IARAK	TERIS	STIKA:											
	(B) AR	T: Nuk	deinsä	Basenp iure <i>I</i> I: Einz												
35	(D) TO	POLO	GIE: I													
	(ix) ME	ERKN	MALE:														
40			ME/S0 GE: 20		SSEL:	CDS											
	(xi) SE	QUE	NZ BI	ESCH	REIBL	ING: S	EQ ID	NO: 2	22:								
45																	

	GAA?	LATTA	AGG (GAAG	ATC				 	 	G GGG	52
5					CTT Leu				 -			100
10					GCG Ala				 -			148
					TGC Cys				_			196
15					CAC His						GCG Ala 75	244
20												

5	CAC His										292
	GTG Val										340
10	ACG Thr										388
15	GAG Glu 125										436
	CTG Leu										484
20	GCG Ala										532
25	CAC His					-					580
	GTC Val										628
30	Pro 205										676
35	TCG Ser										724
	TAC Tyr										772
40	GGC Gly									•	820
45	ATC Ile										868
	TCG Ser 285				Ser						916
50	GCG Ala			Gly			Ala				964
55	CCG Pro								Thr		1012

5							AAC Asn											1060
							GAG Glu											1108
10							GGC Gly 370											1156
15							CTC Leu											1204
							ACC Thr											1252
							TAC Tyr											1300
25							TGC Cys									GTC Val		1348
30							CCG Pro 450										•	1396
30	CCG Pro 460	GAT Asp	CAT His	CCG Pro	GAC Asp	TGG Trp 465	GAC Asp	GTC Val	GCG Ala	ATC Ile	TGG Trp 470	CTG Leu	AAC Asn	GTT Val	CTC Leu	GGT Gly 475		1444
35							ATG Met									CAG Gln		1492
40							AAC Asn									GAG Glu		1540
	TGG Trp	TCG Ser	AAG Lys 510	GGG Gly	TGG Trp	GCG Ala	TTC Phe	GGT Gly 515	CCC	GAC Asp	CCG Pro	TAC Tyr	ACC Thr 520	GAC Asp	AAC Asn	gac Asp		1588
45																ACG Thr		1636
50												Asn				CCG Pro 555		1684
							GGA Gly											1726

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 23:

55

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LANGE: 569 Aminosäuren
(B) ART: Aminosäure

(D) TOPOLOGIE: linear

55

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 23:

10	Met S	ier Asn	His H	His Gly 5∴	His	Ala	Ser	Thr 10	GLy	Pro.	Val	λla	Pro 15	Leu
	Pro T	hr Pro	Pro A 20	lsn Phe	Pro	Asn	Asp 25	Ile	Ala	Leu	Phe	Gln 30	Gln	Ala
15	Tyr G	lņ Asn 35	Trp S	Ser Lys	Glu	11e 40	Het	Leu	Asp	Ala	Thr 45	Trp	Val	Cys
	Ser P	ro Lys 50	Thr P	Pro Gln	Asp 55	Val	Val	Arg	Leu	Ala 60	Asn	Trp	Ala	His
20	Glu H 65	is Asp	Tyr L	ys Ile 70	Arg	Pro	Arg	Gly	Ala 75	Met	His	еĵу	Trp	Thr 80
	Pro L	eu Thr	Val G	Slu Lys 85	Gly	Ala	Asn	Val 90	Glu	Lys	Val	Ile	Leu 95	Ala
25	Asp T	hr Met	Thr H	lis Leu	Asn	Gly	11e 105	Thr	Val	Asn	Thr	Gly 110	Gly	Pro
	Val A	la Thr 115	Val T	hr Ala	Gly	Ala 120	Gly	Ala	Ser	Ile	Glu 125	Ala	Ile	Val
30		lu Leu 30	Gln L	ys His	Asp 135	Leu	Gly	Trp	Ala	Asn 140	Leu	Pro	Ala	Pro
	Gly V 145	al Leu	Ser I	le Gly 150	Gly	Ala	Leu	Ala	Val 155	Asn	Ala	His	Gly	Ala 160
35	Ala L	eu Pro		al Gly	Gln	Thr	Thr	Leu 170	Pro	Gly	His	Thr	Tyr 175	Gly
40	Ser L	eu Ser	Asn L 180	eu Val	Thr	Glu	Leu 185	Thr	Ala	Val	Val	Trp 190	Asn	Gly
40	The T	hr Tyr 195	Ala L	eu Glu	Thr	Tyr 200	Gln	Arg	Asn	Asp	Pro 205	Arg	Ile	Thr
45		eu Leu 10	Thr A	sn Leu	Gly 215	Arg	Cys	Phe	Leu	Thr 220	Ser	Val	Thr	Met
	Gln A 225	la Gly	Pro A	sn Phe 230	Arg	Gln	Arg	Cys	Gln 235	Ser	Tyr	Thr	Asp	11e 240
50	Pro T	rp Arg		eu Phe 45	Ala	Pro	Lys	Gly 250	Ala	Asp	Gly	Arg	Thr 255	Phe
	Glu L	ys Phe	Val A 260	la Glu	Ser	Gly	Gly 265	Ala	Glu	Ala	Ile	Trp 270	Tyr	Pro

	Phe	Thr	275	Lys	Pro	Trp	Met	Lys 280	Val	Trp	Thr	Val	Ser 285		Thr	Lys
5	Pro	290	Ser	Ser	Asn	Glu	Val 295		Ser	Leu	Gly	Ser 300		Gly	Ser	Leu
	Val 305	Gly	Lys	Pro	Pro	Gln 310		Arg	Glu	Val	Ser 315		Pro	Tyr	Asn	Tyr 320
10	Ile	Phe	Ser	Asp	Asn 325		Pro	Glu	Pro	11e 330		Ąsp	Met	Ile	Gly 335	Ala
15	. Ile	'Asn	.Ala	Gly 340	Asn	Pro	Gly	Ile	Ala 345	Pro	Leu ′	Phe	Gly	Pro 350	Ala	Met
	Tyr	Glu	Ile 355	Thr	Lys	Leu	Gly	Leu 360	Ala	Ala	Thr	Asn	Ala 365	Asn	Asp	Ile
20	Trp	Gly 370	Trp	Ser	Lys	Asp	Val 375	Gln	Phe	Tyr	Ile	Lys 380		Thr	Thr	Leu
	Arg 385	Leu -··	Thr	Glu	Gly	Gly 390	Gly	Ala	Val	Val	Thr 395	Ser	Arg	Ala	Asn	Ile 400
25	Ala	Thr	Val	Ile	Asn 405	Asp	Phe	Thr	Glu	Trp 410	Phe	His	Glu	Arg	11e 415	Glu
	Phe	Tyr	Arg	Ala 420	Lys	Gly	Glu	Phe	Pro 425		Asn	Gly	Pro	Val 430	Glu	Ile
30	Arg	Cys	Cys 435	Gly	Leu	Asp	Gln	Ala 440	Ala	Asp	Val	Lys	Val 445	Pro	Ser	Val
	Gly	Pro 450	Pro	Thr	Ile	Ser	Ala 455	Thr	Arg	Pro	Arg	Pro. 460	Asp	His	Pro	Asp
35	Trp 465	Asp	Val	Ala	Ile	Trp 470	Leu	Asn	Val	Leu	Gly 475	Val	Pro	Gly	Thr	Pro 480
	Gly	Met	Phe	Glu	Phe 485	Tyr	Arg	Glu	Met	Glu 490	Gln	Trp	Met	Arg	Ser 495	His
10	Tyr	Asn	Asn	Asp 500	Asp	Ala	Thr	Phe	Arg 505		Glu	Trp	Šer	Lys 510	Gly	Trp
	Ala	Phe	Gly 515	Pro	Asp	Pro	Tyr	Thr 520	Asp	Asn	Asp	Ile	Val 525	Thr	Asn	Lys
15	Met	Arg 530	Ala	Thr	Tyr	Ile	Glu 535	Gly	Val	Pro	Thr	Thr 540	Glu	Asn	Тгр	Asp
50	Thr 545	Ala	Arg	Ala	Arg	Tyr 550	Asn	Gln	Ile		Pro 555	His	Arg	Val	Phe	Thr 560
50	Asn	Gly	Phe	Met	Asp 565	Lys	Leu	Leu	Pro							

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 24:

55

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

		(B (C) ART) STR	GE: 17 : Nukle ANGF OLOG	einsäu ORM:	re Einze										
5		(ix) ME	ERKM	ALE:												
10) LAG	IE/SCH E: 19 NZBES	1728			Q ID 1	NO: 24	:						
15	AAT	rtggj	AGG (GGAAG	CATT		AGT Ser									51
20		CCG Pro						_				-				99
		CTG Leu									_					147
25		GCC Ala 45		_												195
30		GCC Ala														243
		ATG Met														291
35		AAG Lys													ACG Thr	339
40													.Ala		GCC Ala	387
45															TGG Trp	435
		Asn													GCG Ala 155	483
50			-												CTG Leu	531
55										Asn				Leu	ACC Thr	579

5				TGG Trp													627
				CGG Arg													675
10				GTG Val													723
15				ACC Thr													771
				CGC Arg 255													819
20				TGG Trp													867
25				CCG Pro													915
	GGC Gly 300	TCG Ser	GCG Ala	GGC Gly	TCC Ser	CTC Leu 305	GTC Val	ej A eec	AAG Lys	CCT	CCG Pro 310	CAG Gln	GCG Ala	CGT	GAG Glu	GTC Val 315	963
30				TAC Tyr													1011
35	ACC Thr	gac Asp	ATG Met	ATC Ile 335	GLY	GCC Ala	ATC 11e	AAC Asn	GCC Ala 340	GGA Gly	AAC Asn	CCC Pro	GGA Gly	ATC Ile 345	GCA Ala	CCG Pro	1059
40				CCG Pro													1107
40				AAC Asn													1155
45				ACG Thr													1203
50				GCC Ala													1251
-				CGC Arg 415			_										1299
55				GTC Val													1347

5	AAG Lys 445								1395
	CCG Pro								1443
10	GTT Val		 	 					1491
15	TGG Trp								1539
20	TGG Trp								1587
	ATC 11e 525								1635
25	ACC Thr								1683
30	CAT His								1728

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 25:

35

40

45

50

55

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

(A) LANGE: 570 Aminosäuren

(B) ART: Aminosäure

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 25:

		t Ser l	neA	His	His 5	His	Gly	His	Ala	Ser 10	Thr	Gly	Pro	Val	Ala 15	Pro
5	Le	u Pro	Thr	Pro 20	Pro	Asn	Phe	Pro	Asn 25	Asp	Ile	Ala	Leu	Phe 30	Gln	Gln
	Al	a Tyr	Gln 35		Trp	Ser	Lys	Glu 40	Ile	Met	Leu	Asp	Ala 45	Thr	Trp	Val
10	Су	s Ser 50		Lys	Thr	Pro	Gln 55	Asp	Val	Val	Arg	Leu 60	Ala	Asn	Trp	Ala
	Н <u>і</u> 6	s Glu 5	His	Asp	Tyr	Lys 70		Arg	Pro	Arg	Gly 75	Ala	Met	His	Gly	Trp 80
15	Th	r Pro	Leu	Thr	Val 85	Glu	Lys	Gly	Ala	Asn 90	Val	Glu	Lys	Val	Ile 95	Let
20																
ac.																
25																
30																
35																
40																
45																
50																
55																

	Ala	Asp	Thr	Met 100	Thr	His	Leu	Asn	Gly 105		Thr	Val	Asn	Thr 110	Gly	Gly
5	Pro	Val	Ala 115		Val	Thr	Ala	Gly 120		Gly	Ala	Ser	Ile 125	Glu	Ala	Ile
		130					135					140				Ala
10	145					150	,				155					Gly 160
15			•	Pro	165	•				170					175	
				Ser 180					185	•				190		
20			195	Tyr				200					205			
		210	•	Leu			215		•			220				
25	225			Gly		230					235					240
				Arg	245					250					255	
30				Phe 260					265					270	_	_
			275	Glu				280					285			
35		290		Ser			295					300			-	
	305			Lys		310					315				-	320
40				Ser	325					330					335	
				Ala 340					345					350		
45			355	Ile				360					365			
		370		Trp			375					380				
50	385			Thr		390					395					400
				Val	405					410					415	
55	Glu	Phe	Tyr	Arg .420	Ala	Lys	Gly	Glu	Phe 425	Pro	Leu	Asn	Gly	Pro 430	Va]	Glu

	Ile	Arg	Cys 435	Cys	Gly	Leu	Asp	Gln 440	Ala	Ala	Asp	Val	Lys 445	Val	Pro	Ser
5	Va)	Gly 450		Pro	Thr	lle	Ser 455	Ala	Thr	Arg	Pro	Arg 460	Pro	Asp	His	Pro
10	Asp 465	Trp	Asp	Val	Ala	11e 470	Trp	Leu	Asn	Val	Leu 475	Gly	Val	Pro	Gly	Thr 480
	Pro	Gly	Met	Phe	Glu 485	Phe	Tyr	Arg	Glu	Met 490	Glu	Gln	Trp	Met	Arg 495	Ser
15	His	Tyr	Asn	Asn 500	Asp	Asp	Ala	Thr	Phe 505	Arg	Ьio	Glu	Trp	Ser 510	Lys	Gly
	Trp	Ala	Phe 515	Gly	Pro	Asp	Pro	Tyr 520	Thr	Asp	Asn	Asp	Ile 525	Val	Thr	naA
20	Lys	530		Ala	Thr	Tyr	11e 535	Glu	Gly	Val	Pro	Thr 540	Thr	Glu	Asn	Trp
	Asy 545	The	Ala	Arg	Ala	Arg 550		Āsn	ĞĴп	Ile	Asp 555	Pro	His	Arg	Val	Phe 560
25	Thi	r Asn	Gly	Phe	Met 565	Asp	Lys	Leu	Leu	Pro 570						
	(2) INFO	RMATI	ON ZL	J SEQ	ID NO): 26:										
30	(i) SI	EQUEN	NZ CH	ARAK	TERIS	TIKA:										
		(A) LÄN (B) AR	T: Nuk	leinsäi	ure											
35		(C) STE (D) TO				∍l										
	1 (xi)	MERKN	/ALE:													
40		(A) NA (B) LA				CDS										
	(xi)	SEQUE	NZBE	SCHE	REIBU	NG: S	EQ ID	NO:	26:							
45																

								EP (0 698	102 F	31						
	GAAT	TTAA	.GG G	GAAC	ATCG	ATG Met	AGT Ser	AAT Asn	ACG Thr	CGT Arg 5	AAA Lys	CGC	AAG Lys	CGC Arg	CGT Arg 10	ACG Thr	52 ·
5	CAT His	GCC Ala	TCG Ser	ACC Thr 15	GGG GGG	CCG Pro	GTC Val	GCG Ala	CCG Pro 20	CTT Leu	CCG Pro	ACG Thr	CCG Pro	CCG Pro 25	AAC Asn	TTC Phe	100
10	CCG Pro	AAC Asn	GAC Asp 30	Ile	GCG Ala	CTG Leu	.TTC Phe	CAG Gln 35	CAG Gln	GCG Ala	TAC Tyr	CAG Gln	AAC Asn 40	TGG Trp	TCC Ser	AAG Lys	148
	GAG Glu	ATC Ile 45	Met	CTG Leu	GAC Asp	GCC Ala	ACT The 50	Trp	GTC Val	TGC Cys	TCG Ser	CCC Pro 55	Lyb	ACG Thr	CCG Pro	CAG Gln	196
15	GAT Res 60	Val	GT1	CGC Arg	CTT	GCC Ala 65	Asn	TGG Trp	GCG Ala	CAC His	GAG Glu 70	HTS	GAC Asp	TAC Tyr	AAG Lys	ATC Ile 75	244
20																	
25																	

	CGC	CCG	CGC Arg	GGC Gly	GCG Ala 80	ATG Met	CAC His	GGC Gly	TGG Trp	ACC Thr 85	CCG	CTC Leu	ACC Thr	GTG Val	GAG Glu 90	AAG Lys		292
5	GGG Gly	GCC	AAC Asn	GTC Val 95	Glu	AAG Lys	GTG Val	ATC Ile	CTC Leu 100	GCC Ala	GAC Asp	ACG Thr	ATG Met	ACG Thr 105	CAT His	CTG Leu		340
10	As n	Gly	11e 110	Thr	Val	AAC Asn	Thr	Gly 115	Gly	Pro	Val	Ala	Thr 120	Val	Thr	Ala		386
15	еŢÀ	Ala 125	Gly	Ala -	Ser	Ile	Glu 130	Ala	Ile	Val	Thr	Glu 135	Leu	Gln	Lys			436
	Asp 140	Leu	Gly	Trp	Ala	AAC Asn 145	Leu	Pro	Ala	Pro	Gly 150	Val	Leu	Ser	Ile	Gly 155		484
20	Gly	Ala	Leu	Ala	Val 160	AAC Asn	Ala	H1s	Gly	Ala 165	Ala	Leu	Pro	Ala	Val 170	Gly		532
25	Gln	Thr	Thr	Leu 175	Pro	GGT Gly	His	Thr	Tyr 180	Gly	Ser	Leu	Ser	Asn 185	Leu	Val		580
	Thr	Glu	Leu 190	Thr	Ala	GTC Val	Val	Trp 195	Asn	Gly	Thr	Thr	Tyr 200	Ala	Leu	Glu	1	628
30	Thr	Tyr 205	Gln	Arg	Asn	GAT Asp	Pro 210	Arg	Ile	Thr	Pro	Leu 215	Leu	Thr	Asn	Le u	•	676
35	Gly 220	Arg	Cys	Phe	Leu	ACC Thr 225	Ser	Val	Thr	Met	Gln 230	Ala	Gly	Pro	Asn	Phe 235	•	724
	Arg	Gln	Arg	Cys	Gln 240	AGC Ser	Tyr	Thr	Asp	11e 245	Pro	Trp	Arg	Glu	Leu 250	Phe	•	772
40	Ala	Pro	Lys	Gly 255	Ala	GAC Asp	Gly	Arg	Thr 260	Phe	Glu	Lys	Phe .	Val 265	Ala	Glu		820
45	TCG Ser	GGC Gly	GGC Gly 270	GCC Ala	GAG Glu	GCG Ala	ATC Ile	TGG Trp 275	TAC Tyr	CCG Pro	TTC Phe	ACC Thr	GAG Glu 280	AAG Lys	CCG Pro	TGG Trp	1	868
50	ATG Met	AAG Lys 285	GTG Val	TGG Trp	ACG Thr	GTC Val	TCG Ser 290	CCG Pro	ACC Thr	AAG Lys	CCG Pro	GAC Asp 295	TCG Ser	TCG Ser	AAC Asn	GAG Glu	!	916
50	GTC Val 300	GGA Gly	AGC Ser	CTC Leu	GGC Gly	TCG Ser 305	GCG Ala	G1 y	TCC Ser	CTC Leu	GTC Val 310	Gly	AAG Lys	CCT Pro	CCG Pro	CAG Gln 315	,	964
55	GCG Ala	CGT Arg	GAG Glu	GTC Val	TCC Ser 320	ej À eec	CCG Pro	TAC Tyr	OAA neA	TAC Tyr 325	ATC Ile	TTC Phe	TCC Ser	GAC Asp	AAC Asn 330	CTG Leu	1	012

	CCG Pro	GAG Glu	CCC Pro	ATC Ile 335	ACC Thr	GAC Asp	ATG Met	ATC Ile	GGC Gly 340	GCC Ala	ATC Ile	AAC Asn	GCC Ala	GGA Gly 345	AAC Asn	CCC Pro	1060
5	GGA Gly	ATC Ile	GCA Ala 350	CCG Pro	CTG Leu	TTC Phe	gjy GGC	CCG Pro 355	GCG Ala	ATG Met	TAC Tyr	GAG Glu	ATC Ile 360	ACC Thr	AAG Lys	CTC Leu	1108
10		CTG Leu 365															1156
15		CAG Gln															1204
		GCC Ala															1252
20	Phe	ACC Thr	Glu	Trp	Phe	Ris	-										1300
25		TTC Phe															1348
	Gln	GCA Ala 445	Ala	Asp	Val	Lys	Val 450	Pro	Ser	Val	Gly	Pro 455	Pro	Thr	Ile	Ser	1396
30	Ala 460	ACC Thr	Arg	Pro	Arg	Pro 465	Asp	His	Pro	Asp	Trp 470	Asp	Val	Ala	Ile	175	1444
35	Leu	AAC Asn	Val	Leu	Gly 480	Val	Pro	Gly	Thr	Pro 485	Gly	Met	Phe	Glu	Phe 490	Tyr	1492
	Arg		Met	Glu 495	Gln	Trp	Met	Arg	Ser 500	His	Tyr	Asn	Asn	Asp 505	Asp	Ala-	1540
40	Thr	Phe	Arg 510	Pro	Glu	Trp	Ser	Lys 515	Gly	Trp	Ala	Phe	Gly 520	Pro	Asp		1588
45	Tyr	Thr 525	qeA	Asn	Asp	lle	Val 530	Thr	Asn	Lys	Met	Arg 535	Ala	Thr	Тyr	ATC	1636
50	Glu 540	Gly	Val	Pro	Thr	Thr 545	Glu	Asn	Trp	Азр	Thr 550	Ala	Arg	Ala	Arg	TAC Tyr 555	1684
																AAG Lys	1732
55		CTT Leu														•	1741

	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 27:
	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:
5	(A) LANGE: 574 Aminosäuren(B) ART: Aminosäure(D) TOPOLOGIE: linear
10	(ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 27:
15	
20	
25	
30	
35	
40	
45	
50	

	Met	Ser 1	Asn '	Thr	Arg	Lvs	Ara	Lvs	Ara	Arg	Thr	His	Ala	Ser	Thr	G) v
	. 1				Š	•		-,-		10			,,,,	502	15	Oly
5	Pro	Val /	Ala :	Pro 20	Leu	Pro	Thr	Pro	Pro 25	Asn	Phe	Pro	Asn	Asp 30	Ile	Ala
	Leu	Phe (Gln (35	Gln	Ala	Tyr	Gln	Asn 40	Trp	Ser	Lys	Glu	Ile 45	Met	Leu	Asp
10	Ala	Thr 1	rp '	Val	Cys	Ser	Pro 55	Lys	Thr	Pro	Gln	Asp 60		Val	Arg	Leu
15	Ala 65	Asn 1	(rp	Ala	His	Glu 70	His	Asp	Tyr	Lys	Ile 75	Arg	Pro	Arg	Gly	Ala 80
	Met	His G	Sly 7	Trp	Thr 85	Pro	Leu	Thr	Val	Glu 90	Lys	Gly	Ala	Asn	Val 95	Glu
20	Lys	Val I	(le I	Leu 100	Ala	Asp	Thr	Met	Thr 105	His	Leu	Asn	Gly	Ile 110	Thr	Val
	Asn ·	Thr G	15 C	31 y	Pro	Val	Ala	Thr 120	Val	Thr	Ala	Gly	Ala 125	Gly	Ala	Ser
25	Ile	Glu A 130	la I	[le	Val	Thr	Glu 135	Leu	Gln	Lys	His	Asp 140	Leu	Gly	Trp	Ala
	Asn 145	Leu P	Pro A	\la	Pro	Gly 150	Val	Leu	Ser	Ile	Gly 155	Gly	Alı	Leu	Ala	Val 160
30	Asn	Ala H	is G	Sly .	Ala 165	Ala	Leu	Pro	Ala	Val 170	Gly	Gln	Thr	Thr	Leu 175	Pro
	Gly	His T	hr T	Tyr (Gly	Ser	Leu	Ser	Asn 185	Leu	Val	Thr	Glu	Leu 190	Thr	Ala
35	Val	Val T 1	rp A 95	lsn (Gly	Thr		Tyr 200	Ala	Leu	Glu	Thr	Tyr 205	Gln	Arg	Asn
	Asp	Pro A 210	rg I	le '	Thr	Pro	Leu 215	Leu	Thr	Asn	Leu	Gly 220	Arg	Ċys	Phe	Leu
40	Thr . 225	Ser V	al T	hr I		Gln 230	Ala	Gly	Pro		Phe 235	Arg	Gln	Arg	Cys	Gln 240
	Ser	Tyr T	hr A	SP :	11e 245	Pro	Trp	Arg		Leu 250	Phe	Ala	Pro		Gly 255	Ala
45	Asp (Gly A	rg T 2	hr 1	Phe	G1 u	Lys	Phe	Val 265	Ala	Glu	Ser	Gly	Gly 270	Ala	Glu

	Ala	Ile	Trp 275	Tyr	Pro	Phe	The	Glu 280		Pro	Trp	Met	Lys 285	Val	Trp	Thr
5	Val	Ser 290	Pro	Thr	Lys	Pro	Asp 295	Ser	Ser	Asn	Glu	Val 300	Gly	Ser	Leu	Gly
10	Ser 305	Ala	Gly	Ser	Leu	Val 310	Gly	Lys	Pro	Pro	Gln 315	Ala	Arg	Glu	Val	Ser 320
10	Gly	Pro	Tyr	Asn	Tyr 325	Ile	Phe	Ser	Asp	Asn 330	Leu	Pro	Glu	Pro	Ile 335	Thr
15	Asp	Met	Ile	Gly 340	Ala	Ile	Asn	Ala	Gly 345		Pro	Gly	Ile	Ala 350	Pro	Leu
	Phe	Gly	Pro 355	Ala	Met	Tyr	Glu 	11e 360	Thr	Lys	Leu	Gly	Leu 365	Ala	Ala	Thr
20	Asn	Ala 370	Asn	Asp	Ile	Trp	Gly 375	Trp	Ser	Lys	Asp	Val 380	Gln	Phe	Tyr	Ile
	385			•		390					395				Val	400
25					405					410					Trp 415	
				420					425					430	Leu	
30			435					440					445		Asp	
		450					455					460			Pro	
35	465					470					475				Leu	480
					485					490					Glu 495	
40				500					505					510	Pro ·	
45			515					520					525		Asn	
40		530					535					540			Pro	
50	343					550					555				Asp	Pro 560
	H1s	Arg	Val	Phe	Thr 565	Asn	Gly	Phe	Met	Asp 570	Lys	Leu	Leu	Pro		

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 28:

55

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

		(B) AR C) ST	NGE: T: Nuk RANG POLO	deinsä FORM	iure 1: Einz											
5		(ix) N	1ERKN	/ALE:													
10		•	,	ME/S0 GE: 25			CDS										
		(xi) S	EQUE	ENZBE	ESCH	REIBU	ING: S	EQ IE	NO:	28:							
15	GAAT	PTCAC	CAC A	(GGA)	ACAG	TA A	TC A	TG G let V	STT A	TG C	AC C	AT G lis G 5	GG C	AT G	CC T	CG Ser	51
	ACC Thr 10	GGG Gly	CCG Pro	GTC Val	GCG Ala	CCG Pro 15	CTT Leu	CCG Pro	ACG Thr	CCG Pro	CCG Pro 20	AAC Asn	TTC Phe	CCG Pro	AAC Asn	GAC Asp 25	99
20	ATC Ile	GCG Ala	CTG Leu	TTC Phe	CAG Gln 30	CAG Gln	GCG Ala	TAC Tyr	CAG Gln	AAC Asn 35	Trp	TCC Ser	AAG Lys	GAG Glu	ATC Ile 40	ATG Met	147
25	CTG Leu	GAC Q&A	GCC Ala	ACT Thr 45	TGG Trp	GTC Val	TGC Cys	TCG Ser	CCC Pro 50	AAG Lys	ACG Thr	Pro	CAG Gln	GAT Asp 55	GTC Val	GTT Val	195
30	CGC Arg	CTT Leu	GCC Ala 60	AAC Asn	TGG Trp	GCG Ala	CAC His	GAG Glu 65	CAC His	GAC Asp	TAC Tyr	AAG Lys	ATC Ile 70	CGC Arg	CCG Pro	CGC Arg	243
	GGC Gly	GCG Ala 75	ATG Met	CAC His	ej A eec	TGG Trp	ACC Thr 80	CCG Pro	CTC Leu	ACC Thr	GTG Val	GAG Glu 85	AAG Lys	GGG Gly	GCC Ala	AAC Asn	291
35	GTC Val 90	GAG Glu	AAG Lys	GTG Val	ATC Ile	CTC Leu 95	GCC Ala	GAC Asp	ACG Thr	ATG Met	ACG Thr 100	CAT His	CTG Leu	AAC Asn	GGC	ATC Ile 105	339
40	ACG Thr	GTG Val	AAC Asn	ACG Thr	GGC Gly 110	GGC Gly	CCC Pro	GTG Val	GCT Ala	ACC Thr 115	GTC Val	ACC Thr	GCC Ala	G) y	GCC Ala 120	GGC	387
	GCC Ala	AGC Ser	ATC 11e	GAG Glu 125	Ala	ATC Ile	GTC Val	ACC Thr	GAA Glu 130	Leu	CAG Gln	AAG Lys	CAC His	GAC Asp 135	Leu	ej à eec	435
45	TGG Trp	GCC Ala	AAC Asn 140		CCC	GCT Ala	CCG Pro	GGT Gly 145	Val	CTG Leu	TCG Ser	ATC Ile	GGT Gly 150	Gly	A) a	CTT Leu	483
50	GCG Ala	GTC Val 155	Asn	GCG Ala	CAC His	GGT Gly	GCG Ala 160	Ala	CTG Leu	CCG Pro	GCC	GTC Val 165	Gly	CAG Gln	ACC	ACG Thr	531
	CTG Leu 170	Pro	GGT	CAC His	ACC Thr	TAC Tyr 175	Gly	TCG	CTG Leu	AGC Ser	AAC Asn 180	Leu	GTC Val	ACC Thr	GAG Glu	CTG Leu 185	579
<i>55</i>																	

5	ACC Thr	GCG Ala	GTC Val	GTC Val	TGG Trp 190	AAC Asn	GJ À GCC	ACC Thr	ACC Thr	TAC Tyr 195	GCA Ala	CTC Leu	GAG Glu	ACG Thr	TAC Tyr 200	CAG Gln	627
·	Arg	Asn	qeA	Pro 205	Arg	ATC 11e	Thr	Pro	Leu 210	Leu	Thr	Asn	Leu	Gly 215	Arg	Cys	675
10	Phe	Leu	Thr 220	Ser	Val	ACG Thr	Met	Gln 225	Ala	Gly	Pro	Asn	Phe 230	Arg	Gln	Arg	723
15	Cys	Gln 235	Ser	Туг	Thr	GAC Asp	11e 240	Pro	Trp	Arg	Glu	Leu 245	Phe	Ala	Pro	Lys	771
	Gly 250	Ala	Asp	Gly	Arg	ACG Thr 255	Phe	Glu	Lys	Phe	Val 260	Ala	Glu	Ser	Cly	Gly 265	819
20	Ala	Glu	Ala	Ile	Trp 270	TAC Tyr	Pro	Phe	Thr	G1u 275	Lys	Pro	Trp	Met	Lys 280	Val	867
25	Trp	Thr	Val	Ser 285	Pro	ACC Thr	Lys	Pro	Asp 290	Ser	Ser	Asn	G1 u	Val 295	GJ Å	Ser	915
	Leu	Gly	Ser 300	Ala	Gly	TCC Ser	Leu	Val 305	Gly	Lys	Pro	Pro	Gln 310	Ala	Arg	Glu	963
30	GTC Val	TCC Ser 315	et à ecc	CCG Pro	TAC Tyr	AAC Asn	TAC Tyr 320	ATC Ile	TTC Phe	TCC Ser	GAC Asp	AAC Asn 325	CTG Leu	CCG Pro	GAG Glu	Pro	1011
35	ATC Ile 330	ACC Thr	GAC Asp	ATG Met	ATC Ile	GGC Gly 335	GCC Ala	ATC Ile	AAC Asn	GCC Ala	GGA Gly 340	AAC Asn	CCC Pro	GGA Gly	ATC Ile	GCA Ala 345	1059
	CCG Pro	CTG Leu	TTC Phe	G1 y	Pro 350	GCG Ala	ATG Met	TAC Tyr	GAG Glu	ATC Ile 355	ACC Thr	AAG Lys	CTC Leu	GGG Gly	CTG Leu 360	Ala GCC	1107
40	GCG Ala	ACG Thr	TAA neA	GCC Ala 365	AAC Asn	GAC Asp	ATC Ile	TGG	GGC Gly 370	TGG Trp	TCG Ser	AAG Lys	GAC Asp	GTC Val 375	CAG Gln	TTC Phe	1155
45	TAC Tyr	ATC Ile	AAG Lys 380	GCC Ala	ACG Thr	ACG Thr	TTG Leu	CGA Arg 385	CTC Leu	ACC Thr	GAG Glu	G1 y	GGC Gly 390	GGC Gly	GCC Ala	GTC Val	1203
50	GTC Val	ACG Thr 395	AGC Ser	CGC Arg	GCC Ala	AAC Asn	ATC Ile 400	GCG Ala	ACC Thr	GTG Val	ATC Ile	AAC Asn 405	GAC Asp	TTC Phe	ACC Thr	GAG Glu	1251
50	TGG Trp 410	TTC Phe	CAC His	GAG Glu	CGC Arg	ATC Ile 415	GAG Glu	TTC Phe	TAC Tyr	CGC Arg	GCG Ala 420	AAG Lys	GGC Gly	GAG Glu	TTC Phe	CCG Pro 425	1299
55	CTC Leu	AAC Asn	gg y	CCG Pro	GTC Val 430	GAG Glu	ATC Ile	CGC Ar g	TGC Cys	TGC Cys 435	GGG Gly	CTC Leu	GAT Asp	CAG Gln	GCA Ala 440	GCC Ala	1347

5	GAC Asp	GTC Val	AAG Lys	GTG Val 445	CCG Pro	TCG Ser	GTG Val	GGC Gly	Pro 450	CCG Pro	ACC Thr	ATC Ile	TCG Ser	GCG Ala 455	ACC Thr	CGT Arg	1395
	CCG Pro	CGT Arg	CCG Pro 460	GAT Asp	CAT His	CCG Pro	GAC Asp	TGG Trp 465	GAC Asp	GTC Val	GCG Ala	ATC Ile	TGG Trp 470	CTG Leu	AAC Asn	GTT Val	1443
10	CTC Leu	GGT Gly 475	GTT Val	CCG Pro	GGC Gly	ACC Thr	CCC Pro 480	GGC Gly	ATG Met	TTC Phe	GAG Glu	TTC Phe 485	TAC Tyr	CGC Arg	GAG Glu	ATG Met	1491
15	GAG Glu 490	CAG Gln	TGG Trp	ATG Met	CGG Arg	AGC Ser. 495	CAC His	TAC Tyr	AAC neA	AAC Asn	GAC Asp 500	GAC Asp	GCC Ala	ACC Thr	TTC Phe	CGG Arg 505	1539
	CCC	GAG Glu	TGG Trp	TCG Ser	AAG Lys 510	GGG Gly	TGG Trp	GCG Ala	TTC Phe	GGT Gly 515	CCC	GAC Asp	CCG Pro	TAC Tyr	ACC Thr 520	GAC Asp	1587
20	AAC Asn	GAC Asp	Ile	GTC Val 525	Thr	AAC Asn —	AAG Lys 	Met	CGC Arg 530	GCC Ala_	ACC	TAC Tyr	ATC Ile	GAA Glu 535	ej à e <u>ei</u>	GTC Val	1635
25	CCG Pro	ACG Thr	ACC Thr 540	GAG Glu	AAC Asn	TGG Trp	gac Asp	ACC Thr 545	GCG Ala	CGC Arg	GCT Ala	CGG Arg	TAC Tyr 550	AAC Asn	CAG Gln	ATC Ile	1683
	GAC Asp	CCG Pro 555	CAT His	CGC Arg	GTG Val	TTC Phe	ACC. Thr 560	AAC Asn	GGA Gly	TTC Phe	ATG Met	GAC Asp 565	AAG Lys	CTG Leu	CTT Leu	CCG Pro	1731

(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 29:

30

35

40

45

50

55

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

- (A) LANGE: 569 Aminosäuren
- (B) ART: Aminosäure
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: Protein
- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 29:

	Met 1	Val	Met	His	His 5	Gly	His	Ala	Ser	Thr 10	Gly	Pro	Val	Ala	Pro 15	Leu
5	Pro	Thr	Pro	Pro 20	Asn	Phe	Pro	Asn	Asp 25	Ile	Ala	Leu	Phe	Gln 30	Gln	Ala
10	Tyr	Gln	Asn 35	Trp	Ser	Lys	Glu	Ile 40	Met	Leu	Asp	Ala	Thr 45	Trp	Val	Cys
10	Ser	Pro 50	Lys	Thr	Pro	Gln	Asp 55	Val	Val	Arg	Leu	Aļa 60	Asn	Trp	Ala	His
15	G1 u 65	His	Asp	Tyr	Lys	Ile 70	Arg	Pro	Arg	Gly	Ala 75	Met	His	Gly	Trp	Thr 80
	Pro	Leu	Thr	Val	Glu 85	Lys	Gly	Ala	Asn	Val 90	Glu	Lys	Val	Ile	Leu 95	Ala
20																
25																
30																
35																
40																
45																
50																
55																

	Asp Thr Met Thr His Leu Asn Gly Ile Thr Val Asn Thr Gly Gly Pr 100 105 110	:0
5	Val Ala Thr Val Thr Ala Gly Ala Gly Ala Ser Ile Glu Ala Ile Va 115 120 125	1
	Thr Glu Leu Gln Lys His Asp Leu Gly Trp Ala Asn Leu Pro Ala Pr 130 135 140	:0
10	Gly Val Leu Ser Ile Gly Gly Ala Leu Ala Val Asn Ala His Gly Al 145 150 155 16	
15	Ala Leu Pro Ala Val Gly Gln Thr Thr Leu Pro Gly His Thr Tyr Gl 165 170 . 175	Y
15	Ser Leu Ser Asn Leu Val Thr Glu Leu Thr Ala Val Val Trp Asn Gl 180 . 185 190	ly
20	Thr Thr Tyr Ala Leu Glu Thr Tyr Gln Arg Asn Asp Pro Arg Ile Th 195 200 205	
	Pro Leu Leu Thr Asn Leu Gly Arg Cys Phe Leu Thr Ser Val Thr Me	
25		40
	Pro Trp Arg Glu Leu Phe Ala Pro Lys Gly Ala Asp Gly Arg Thr Ph 245 250 255	
30	Glu Lys Phe Val Ala Glu Ser Gly Gly Ala Glu Ala Ile Trp Tyr Pr 260 265 270	
	Phe Thr Glu Lys Pro Trp Met Lys Val Trp Thr Val Ser Pro Thr Ly 275 280 285	
35	Pro Asp Ser Ser Asn Glu Val Gly Ser Leu Gly Ser Ala Gly Ser Le 290 295 300	
		20 .
40	Ile Phe Ser Asp Asn Leu Pro Glu Pro Ile Thr Asp Met Ile Gly A 325 330 335	
	Ile Asn Ala Gly Asn Pro Gly Ile Ala Pro Leu Phe Gly Pro Ala M 340 345 350	
45	Tyr Glu Ile Thr Lys Leu Gly Leu Ala Ala Thr Asn Ala Asn Asp I 355 360 365	
	Trp Gly Trp Ser Lys Asp Val Gln Phe Tyr Ile Lys Ala Thr Thr L 370 375 380	
50	303	00
	Ala Thr Val Ile Asn Asp Phe Thr Glu Trp Phe His Glu Arg Ile G 405 410 415	
5 5	Phe Tyr Arg Ala Lys Gly Glu Phe Pro Leu Asn Gly Pro Val Glu I 420 425 430	le

5	Arg	Cys	Cys 435	Gly	Leu	Asp	Gln	Ala 440	Ala	Asp	Val	Ĺуз	Val 445	Pro	Ser	Val	
	Gly	Pro 450	Pro	Thr	Ile	Ser	Ala 455	Thr	Arg	Pro	Arg	Pro 460	Asp	His	Pro	Asp	
10	Trp 465	qeA	Val	Ala	Ile	Trp 470	Leu	Asn	Val	Leu	Gly 475	Val	Pro	Gly	Thr	Pro 480	
	Gly	Met	Phe		Phe 485	Tyr	Arg	Glu	Met	Glu 490	Gln	Trp	Met	Arg	Ser 495	His	
15	Tyr	Asn	neA	Asp 500	Ąsp	Ala	The	Phe	Arg 505	Pro	Glu	Trp	Ser	Lys. 510	Gly	Trp	·
	Ala	Phe	Gly 515	Pro	Asp	Pro	Tyr	Thr 520	Asp	Asn	Asp	Ile	Val 525	Thr	Asn	Lys	
20	Met	Arg 530	Ala	Thr	Tyr	Ile	G1u 535	Gly	Val	Pro	Thr	Thr 540	Glu	A5n	Trp	Asp	
	Thr 545	Ala	Arg -	Ala	Arg	Tyr 550	Asn	Gln	Ile	Asp	Pro 555	His	Arg	Val	Phe	Thr 560	
25	Asn	Gly	Phe	Met	Азр 565	Lys	Leu	Leu	Pro							•	
	(2) IN	IFORM	1ATIO	N ZU S	SEQ IC	O NO:	30:										
30	(i) SEQ	UENZ	CHAF	RAKTE	RISTI	KA:										
		(B)	ART:	iE: 36 Nuklei	nsäure	∋											
35	(C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear																
	(;	xi) SEC	QUEN	ZBESC	CHREI	BUNG	6: SEC) ID N	O: 30:								
40	TCGCA	TGCC	T CGJ	ACGGG	ccc	GGT G	cccc	eg Cī	TCCG								36
	(2) IN	IFORM	1ATIO	N ZU S	SEQ IC	NO:	31:										
45	(i) SEQ	UENZ	CHAF	RAKTE	RISTI	KA:										
	(A) LÄNGE: 25 Basenpaare																
				Nuklei NGFC													
50				DLOGI													
	(;	xi) SEC	QUEN:	ZBESC	CHRE	BUNG	3: SEC) ID N	O: 31:								
55	cerce	TTCT	G CA	GTTC	GTG	ACGA'	T										25
	(2) IN	IFORM	1ATIO	N ZU S	SEQ ID	NO:	32:										

		(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
5		(A) LANGE: 39 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure- (C) STRANGFORM: Einzel (D) TOPOLOGIE: linear	
		(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 32:	
10			
	,	TCCCATGGCA CACAGGAAAC ATCGATGACC ATGATTACG . 39	
15		(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 33:	
		(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
20		(A) LÄNGE: 25 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel	
		(D) TOPOLOGIE: linear	
		(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 33:	
25		CGTGCTTCTG CAGTTCGGTG ACGAT	25
<i>30</i>		(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 34:	
		(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:	
35		(A) LÂNGE: 18 Basenpaare(B) ART: Nukleinsäure(C) STRANGFORM: Einzel(D) TOPOLOGIE: linear	
		(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 34:	
40		CGATGCACCA TGGGCATG	18
45	Pat	tentansprüche	
	1.	Aktive Cholesterinoxidase, dadurch gekennzelchnet, daß sie die in SEQ ID NO 2 gezeigte Aminosäurese aufweist.	equenz
50	2.	DNA, welche für ein Peptid mit Cholesterinoxidase-Aktivität kodiert mit der in SEQ ID NO 1 gezeigten DNA-Se oder der dazu komplementären DNA-Sequenz.	equenz
5 5	3.	Verfahren zur Herstellung einer rekombinanten Cholesterinoxidase durch Transformation einer geeigneten zelle mit einer DNA gemäß Anspruch 2, welche in einem geeigneten Expressionssystem kloniert vorliegt, Kultiv der transformierten Wirtszellen und Isolierung der exprimierten Cholesterinoxidase aus dem Zytoplasma der formierten Zellen.	vierung.
	4.	Verfahren gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzelchnet, daß die verwendeten DNA am 5'-Ende eine der i	n SEQ

ID NO 6, 8, 10, 12, 14 oder 16 gezeigten Sequenzen aufweist.

- DNA gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzelchnet, daß sie am 5'-Ende eine der in SEQ ID NO 6, 8, 10, 12, 14 oder 16 gezeigten Sequenzen aufweist.
- DNA gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzelchnet, daß sie eine der in SEQ ID NO 18, 20, 22, 24, 26 oder 28 gezeigten Sequenzen aufweist.
- 7. Rekombinante Cholesterinoxidase, dadurch gekennzelchnet, daß sie von einer DNA gemäß Anspruch 2 kodiert wird und am N-terminalen Ende eine der in SEQ ID NO 7, 9, 11, 13, 15 oder 17 gezeigten Sequenzen aufweist.
 - 8. Rekombinante Cholesterinoxidase gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzelchnet, daß sie eine der in SEQ ID NO 21, 23, 25, 27 und 29 gezeigten Sequenzen aufweist.
- Verwendung einer rekombinanten Cholesterinoxidase gemäß einem der Ansprüche 7 oder 8 in einem enzymatischen Test zur Bestimmung von Cholesterin.

Claims

20

- 1. Active cholesterol oxidase, characterized in that it has the amino acid sequence shown in SEQ ID NO 2.
- DNA which codes for a peptide with cholesterol oxidase activity having the DNA sequence shown in SEQ ID NO 1 or the DNA sequence which is complementary thereto.

25

- 3. Process for the production of a recombinant cholesterol oxidase by transformation of a suitable host cell with a DNA as claimed in claim 2 which is present cloned in a suitable expression system, culturing the transformed host cells and isolating the expressed cholesterol oxidase from the cytoplasm of the transformed cells.
- Process as claimed in claim 3, characterized in that the DNA used has one of the sequences shown in SEQ ID NO 6, 8, 10, 12, 14 or 16 at the 5' end.
 - 5. DNA as claimed in claim 2, characterized in that it has one of the sequences shown in SEQ ID NO 6, 8, 10, 12, 14 or 16 at the 5' end.

35

- DNA as claimed in claim 5, characterized in that it has one of the sequences shown in SEQ ID NO 18, 20, 22, 24, 26 or 28.
- 7. Recombinant cholesterol oxidase, **characterized in that** it is coded by a DNA as claimed in claim 2 and has one of the sequences shown in SEQ ID NO 7, 9, 11, 13, 15 or 17 at the N-terminal end.
 - 8. Recombinant cholesterol oxidase as claimed in claim 7, characterized in that it has one of the sequences shown in SEQ ID NO 21, 23, 25, 27 or 29.
- 45 9. Use of a recombinant cholesterol oxidase as claimed in one of the claims 7 or 8 in an enzymatic test for the determination of cholesterol.

Revendications

- Cholestérol oxydase active, caractérisée en ce qu'elle présente la séquence d'acides aminés représentée dans SEQ ID NO: 2.
- ADN qui code pour un peptide possédant une activité de cholestérol oxydase comprenant la séquence d'ADN représentée dans SEQ ID NO: 1 ou la séquence d'ADN complémentaire à celle-ci.
 - 3. Procédé pour la préparation d'une cholestérol oxydase recombinante par transformation d'une cellule hôte appropriée avec un ADN selon la revendication 2, qui est présent à l'état cloné dans un système d'expression approprié,

par mise en culture des cellules hôtes transformées et par isolation de la cholestérol oxydase exprimée à partir du cytoplasme des cellules transformées.

- 4. Procédé selon la revendication 3, caractérisé en ce que l'ADN utilisé présente, à l'extrémité 5', une des séquences représentées dans SEQ ID NO: 6, 8, 10, 12, 14 ou 16.
 - 5. ADN selon la revendication 2, caractérisé en ce qu'il présente, à son extrémité 5', une des séquences représentées dans SEQ ID NO: 6, 8, 10, 12, 14 ou 16.
- 6. ADN selon la revendication 5, caractérisé en ce qu'il présente une des séquences représentées dans SEQ ID NO: 18, 20, 22, 24, 26 ou 28.

15

25

30

35

40

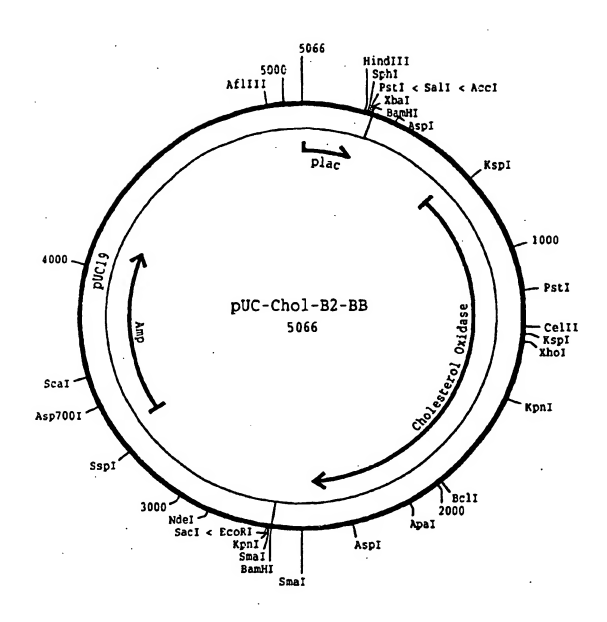
45

50

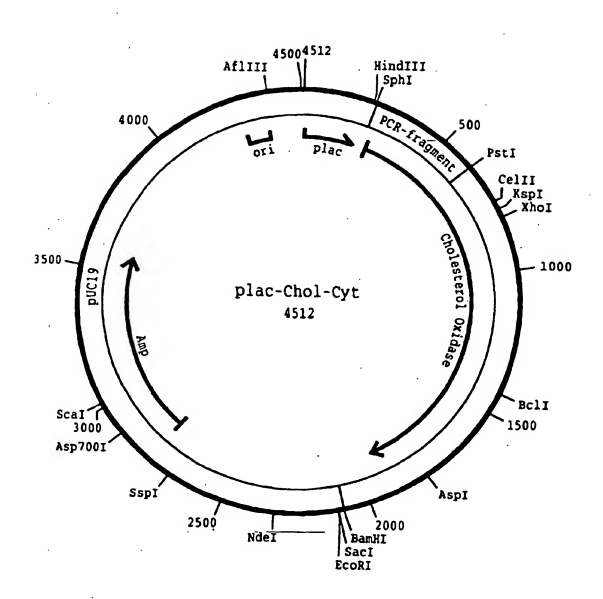
55

- 7. Cholestérol oxydase recombinante, caractérisée en ce qu'elle est encodée par un ADN selon la revendication 2 et en ce qu'elle présente, à son extrémité amino terminale, une des séquences représentées dans SEQ ID NO: 7, 9, 11, 13, 15 ou 17.
- 8. Cholestérol oxydase recombinante selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'elle présente une des séquences représentées dans SEQ ID NO: 21, 23, 25, 27 et 29.
- 9. Utilisation d'une cholestérol oxydase recombinante selon l'une quelconque des revendications 7 ou 8, dans un test enzymatique pour la détermination de cholestérol.

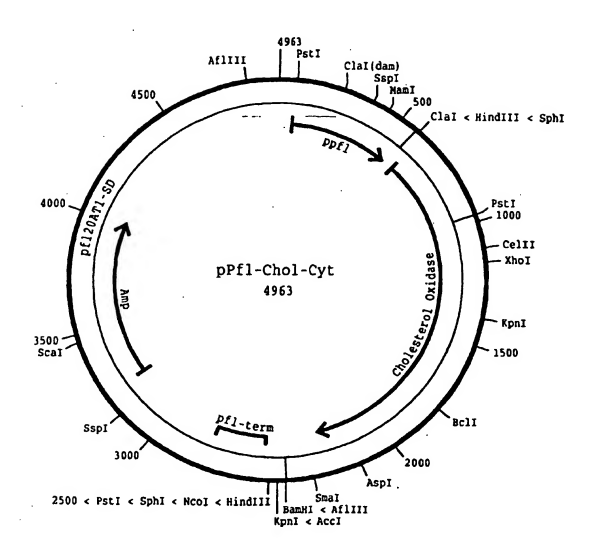
Figur 1



Figur 2



Figur 3



¢

Figur 4

